### 008683370

WPI Acc No: 1991-187389/ 199126

Genetic transformation of cells - by shooting with atomised DNA

suspension contg. micro-projectiles

Patent Assignee: CIBA GEIGY AG (CIBA ); SCHWEIZ EIDGENOSSENSCHAFT (SCEI-N) : SCHWEIZ EIDGENOSSENSCHAFT EIDGENOSSISCHE (SCEI-N); SCHWEIZ EIDGEN TECH HOCH (SCEI-N); SCHWEIZ EIDGENOSSENSCHAFT ETH (SCEI-N); NOVARTIS FINANCE

199133

199135

A 19901217 199324

A 19901211 199605

199135

CORP (NOVS )

Inventor: POTRYKUS I; SAUTTER C; WALDNER H

Number of Countries: 019 Number of Patents: 012

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

EP 434616 A 19910626 EP 90810970 A 19901211 199126 B AU 9068182 A 19910627

CA 2032443 A 19910620 HU 56141 T 19910729

JP 5068575 A 19930323 JP 90412223 A 19901219 199316 AU 636422 B 19930429 AU 9068182

11.96689 A 19940412 1L 96689 A 19901217 199422

EP 434616 B1 19951115 EP 90810970 A 19901211 199550 DE 59009881 G 19951221 DE 509881 EP 90810970 A 19901211

ES 2079467 T3 19960116 EP 90810970 A 19901211 199610 US 5877023

A 19990302 US 90629689 A 19901218 199916 US 95478389 A 19950607

US 5976880 A 19991102 US 90629689 A 19901218 199953

Priority Applications (No Type Date): CH 894562 A 19891219 Cited Patents: Jnl.Ref; EP 301749; WO 9100915

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 434616 A 27

Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE JP 5068575 A 20 C12N-015/87

AU 636422 B C12N-015/87 Previous Publ. patent AU 9068182 EP 434616 B1 G 29 C12N-015/87

Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB L1

C12N-015/87 Based on patent EP 434616 DE 59009881 G C12N-015/87 Based on patent EP 434616 ES 2079467 T3

US 5877023 A C12N-015/00 Cont of application US 90629689 C12N-015/82

1L 96689 A US 5976880 A C12N-001/20

Abstract (Basic): EP 434616 A

Genetic transformation of cells is effected by suspending microprojectiles in a DNA soln, and applying a pressure pulse to the suspension, whereby the suspension is atomised, the DNA-loaded microprojectiles are accelerated towards the cells, and the cells are penetrated by the DNA.

The microprojectiles are metal (esp. A or W) particles with a dia. of 0.02-5 (esp. 1.2-1.5) microns.

USE/ADVANTAGE - The process is esp. useful for transformation of plant cells, partic, cells that are difficult to transform by other methods, but may also be applied to prokaryotic (esp. bacterial) cells.

The atomisation system generates a uniform distribution of individual particles over a very small target area (cf. EP-2750356). The particle density, the momentum of the particles and the target dia. can be precisely controlled over a broad range. (27pp Dwg.No.1/3)

Abstract (Equivalent): EP 434616 B
A process for the genetic transformation of cells, in particular plant cells, by bonbarding the cells with DNA-carrying microprojectiles, especially gold or tungsten particles of micrometre size, with an impulse such that the microprojectiles penetrate or at least wound the cells to be transformed in a way sufficient to enable the DNA to enter the cell, the microprojectiles being suspended in a solution of the DNA and a defined volume of that suspension being prepared, wherein the defined volume of the suspension is prepared inside a pressure chamber (1) and, inside the pressure chamber, the microprojectiles are finely atomised together with the solution by a pulse of pressure out of the prepared defined volume of the suspension and are accelerated out of the pressure chamber in the direction of the cells to be transformed.

Dwg.1/3 Derwent Class: D16: P13

International Patent Class (Main): C12N-001/20; C12N-015/00; C12N-015/82; C12N-015/87

International Patent Class (Additional): A01H-001/00; A01H-001/06; A01H-005/00; C12M-001/00; C12M-003/00; C12N-001/21; C12N-005/10; C12N-013/00; C12N-015/29; C12N-015/81



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 434 616 A1

(12)

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 90810970.5

2 Anmeldetag: 11.12.90

(g) Int. CI.<sup>5</sup>: C12N 15/87, C12M 3/00, C12M 1/00, C12N 5/10, A01H 5/00, C12N 1/21

(30) Priorität: 19.12.89 CH 4562/89

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung : 26.06.91 Patentblatt 91/26

(8) Benannte Vertragsstaaten : AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

(f) Armelder: CIBA-GEIGY AG Klybeckstrassa 141 CH-4002 Basel (CH) Armelder: SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT EIDGENÖSSISCHE ETCHNISCHE HOCHSCHULE (ETH) ETH-Zentrum Rämistrassa 101 CH-8092 Zürich (CH) (7) Efinder: Sauthor, Christof, Dr. Christogässil 3: CH) Efinder: Waldner, Heinz Riedgraboweg 28 CH-8059 Zürich (CH) Efinder: Ptotykus, Ingo, Prof. Dr. Im Stigler 54 CH-4312 Magdon (CH)

(54) Verfahren und Vorrichtung zur genetischen Transformation von Zellen.

(5) In einer rohrförnigen Druckkammer (1) wird an der M\u00fcndung einer Kam\u00fcle (2) ein Tropfen (T) einer DNA-L\u00e4sung mit darin suspendierten Goldpartikeln durch einen Druckstoss vernebett. Die Nebeltr\u00f6prichen, werden die Goldpartikeln und von diesen mitgerissene DNA enthalten, werden durch den Druckstoss durch eine Restriktion (17) am Ende der Druckkammer gepresst und dabei beschleunigt und fokussiert. Sie durchgueren anschliessend im freien Flug eine evaluerier Probenkammer (2) und treffen in einem eng begrenzten Zeibereich mit definiertem Impuls auf an einem Tr\u00e4ger (25) f\u00fcretze (25) f\u00e4rierten zellen auf und dringen in diese ein.

EP 0 434 616 A1

# VERFAHREN UND VORRICHTUNG ZUR GENETISCHEN TRANSFORMATION VON ZELLEN

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur genetischen Transformation von Zellen, insbesondere Pflanzenzellen gemäss dem Oberbegriff des Anspruchs 1 sowie eine zur Ausführung dieses Verfahrens geeignete Vorrichtung zum Einbringen von Parükeln in Zellen gemäss dem Oberbegriff des Anspruchs 14. Ein derartiges Verfahren und eine entsprechende Vorrichtung sind zum Beispiel in der EP-Av 270 366 beschieben.

Weiterhin betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung des erfindungsgemässen Verfahrens zur Herstellung transgener Pflanzen sowie die mit Hilfe dieses Verfahrens erhältlichen transgenen Pflanzen selbst und deren Nechkommen.

Für die genetische Manipulation des pflanzlichen Erbgutes mit Hilfe der rekombinanten DNA Technologie stemmittlerweile eine Vielzahl von Verfahren und Techniken zur Verfügung, die in vielen Laboratorien bereits routinemässig angewendet werden.

Zu den am besten untersuchten und am häufigsten verwendeten Verfahren zählt zweifellos das <u>Agrobacterum</u>-Transformationssystem.

Agrobacterium-Zellen besitzen auf ihrem Ti-Plasmid ein grosses DNA-Fragment, die sogenannte T-DNA-Region, das bei der natürlichen Transformation pflanzlicher Zellen in das Pflanzengenom integriert wird.

Dieses natürliche Gen-Transfer-System kann nach Ausführung verschiedener Modifikationen als Gen-55 Vektor-System für die gezielte Transformation von Pflanzen verwendet werden [Chilton, MD, 1983].

Das <u>Agrobacterium</u>-Transformationssystem hat aber den entscheidenden Nachteil, dass der Wirtsbereich der Agrobakterien auf bestimmte diktotyle Pflanzen sowie auf einige wentige Vertreter der Monokotyledonen (Hernalstense et al. 1984; Holosa-Van-Stogteren et al., 1984), die aber aus agrantikonomischer Sicht unbedeutend sind, beschränkt ist. Das bedeutet, dass die wichtigsten Kulturpflanzen für einen effektiven Gentransfer nicht zugänglich sind.

Darübertinaus handelt es sich bei den verwendeten Agrobakterien um Pathogene, die bei ihren Wirtspflanzen charakteristische Krankheitssymptome in Form von krebsartigen Gewebewucherungen ausösen und daher nur unter Wahrung sterenger Sicherheitsauflagen im Labor gehandhabt werden dürfen.

Altemative Transformationssysteme, die entwickelt wurden, um diese Nachteile des Agrobacterium Transformationsystems auczugleichen und die auf eine Einschleusung exogener DNA in pflanzliche Protoplasten abzielen, wie der diebte Gentransfer Vektorfeier DNA in Protoplasten (Paszkowski et al., 1983; Morikawa al., 1989) sowie die Mikronijektion Vektor-freier DNA in Protoplasten (Steinbiss and Stabel, 1983; Morikawa and Yamada, 1985) oder Zelen (Normura and Komamine, 1986), müsseen insofern als problematisch angesehen werden, als die Regeneration parzer Pflanzen aus pflanzlichen Protoplasten einer Vielzah von Pflanzen-spezies, ins besondere aus der Gruppe der Gramheen, zur Zeit noch zahlreiche Probleme mit sich bringt.

Ein weiterer Nachteil dieser alternativen Transformations-Systeme betrifft die nach wie vor relativ geringen Transformationsraten, die zur Zeit etwa bei Werten zwischen 1% und 5% liegen.

Diese niedrigen Transformationsraten machen es weiterhin notwendig, die einzuschleusende DNA mit Markem (z.B. Artibiotika-Resistenzgene) zu versehen, die eine rasche Selektionierung der Transformanten aus der grossen Zahl nichttransformierter Zellen ermödlichen

Dies bedeutet aber, dass zur Zeit kein befriedigendes Transformations-Verfahren zur Verfügung steht, das eine auch unter kommerziellen Gesichtspunkten effiziente und kostengünstige Produktion transgener Pflanzen mit neuen und nützlichen Eigenschaften erlaubt, insbesondere was die Pflanzen aus der Gruppe der Monoco-Viedoneae angeht.

Es muss daher als eine vordringliche Aufgabe angesehen werden, Verfahren zu entwickeln, die eine schnelle, effiziente und reproduzierbare Transformation aller Pflanzen, unabhängig von ihrer taxonomischen Stellung und den damit verbundenen Besonderheiten, erlauben und somit eine auch unter kommerziellen Gesichtspunkten effektive und wirtschaftliche Produktion transgener Pflanzen gewählteisten.

In besonderem Masse trifft dies auf Pflanzen aus der Gruppe der Monocotyledoneae zu, insbesondere auf sollen aus der Familie Gramtineae, in der die aus egranführen Sicht bedeutendsten Kulturpflanzen wie Wetzen, Gerste, Roggen, Hafter, Mais, Reis, Hirze u.a.m. enhalten sind und die daher von ganz besonderem wirtschafflichem Interesses sind, insbesondere da für die Herstellung transgener monokolyter Pflanzen bisher noch keine befriedigenden Verfähren zur Verfüglung stehen.

Erste Ansätze in dieser Richtung liefern verschiedene, erst in jüngster Zeit entwickelte Transformations-Verfahren, die auf einer Einschleusung von DNA in pflanzliche Zellen beruhen, die innerhalb einer höher organisierten Einheit vorliegen, wie z.B. einem intakten Gewebeverband, einem Embryo oder einer ganzen, bereits vollständig entwickelten Pflanze.

Dabei handelt es sich zum einen um die Injektion exogener DNA in die jungen Blütenstände von Roggenpflanzen (de la Pena gt al., 1987), zum anderen um eine <u>Agrobacterium</u>-vermittelte Virusinfektion von Mais-Pflanzen

mit "Maize Streak Virus" (Grimsley et al., 1987). Doch auch diese neu entwickelten Verfahren sind mit Nachtellen verbunden; so hat sich beispielsweise das zuerst genannte Verfahren als bisher nicht reproduzierbar erwiesen.

Ein alternatives Verfahren, das ebenfalls die Transformation von pflanzlichen Zellen innerhalb einer höher organisierten Einheit zum Ziel hat, basiert auf dem Beschuss dieser Zellen mit Partikeln, die mit der zu transformierenden DNA assoziiert sind. Durch den Aufpral dieser hochbescheunigten Partikel werden Löcher in die Zellwände der getroffenen Zellen geschlagen, durch die die Partikel einschliesslich der mit diesen assozierten DNA in die Zelle erlagenen.

Mit diesen sogenannten Mitroprojektilen lassen sich sehr schnell eine Vietzahl von Zellen erreichen. Mitroprojektile sind ned vergangenheit sehon zum Gentransfer benutzt worden (fleich ag 1,988; Christou ag 1,4,
1988; EP-A-0 270 358) und haben sich für gewisse Fragestellungen bewährt. Zum Beschuss von Meinen
Gewebspartien mit entsprechend kleinen Zellen, wie dies z.B. bei Maristemen der Fall ist, eignen sich die käuflichen belätischen Apparaturen wenig. Da die Metalipartiken bei ballistischen Verfahren troken geschossen
werden, schlesst man fast stels Aggregate aus mehreren bis vielen Partikeln, die auf der Probe tiefe Wunden
reissen. Durch die Bindung der DNA auf den Partikeln wird die Neioung zu Aorevaation noch eefforder.

Die generell sehr hohe Partikelgeschwindigkeit der ballistischen Verfahren erfordert einen hohen Arbeitsabstand, der zu einer grossen Streuung der Partikeln frührt. Die Partikelgeschwindigkeit kann bei den bekannten
ballistischen Verfahren nur in grossen Stufen beeinflusst werden. Die starke Streuung der Partikeln kann daher
kaum verbessert werden. Neine Gewebe mit Neinen Zellen erfordern für hohe Transformationsraten jedoch
eine dichte Belgung der Probe mit nöglichst einzelnen, gleichmässig verteilten Partikeln auf einem eng
begrenzten Zielfeld. Dazu sollte der Impuls der Partikeln möglichst ähnlich sein, d.h. Geschwindigkeit und
Masse, die Partikeldichte auf der Probe und die Partikelgeschwindigkeit sollten sich möglichst fein regeln lasen, um an verschiedene Gewebe anpassungsfähig zu bleiben.

Diese Anforderungen werden durch das durch die Merkmale des Anspruchs 1 gekennzeichnete erfindungsgemässe Verfahren bzw. durch die durch die Merkmale des Anspruchs 14 gekennzeichnete erfindungsgemässe Vorrichtung erfüllt. Vorteilhafte Ausgestaltungen und Weiterbildungen sind in den abhängigen Ansprüchen beschrieben.

Gemäss dem erfindungsgemässen Verfahren werden Märoprojektille in Form von Partikeln, insbesondere Goldpartiken, sehr definierter Grösse in Suspension mit einer DNA-Esung mit einem Druckstoss in einen feinen Nebel zerstäubt. Die Tröpfchen des Nebels enthalten die Partikeln und die DNA und sind nur wenig grösser als die Partikein selbst. Der Nebel wird dann mit demselben Druckstoss durch eine feine Pore oder Kapiliare gepresst und dabei beschleunigt. Beim Auftreffen auf den Zellen schlagen die Partikeln Löcher in die Zellen dund die Plässmamenbran, durch welche die DNA in dem mitgeführten Nebeltröpfchen in die Zellen eintreten ann. Auf einer Zellefläche kleiner als 1 mm Druchmesser kann die Partikeldichte auf der Probe sowie die Geschwindigkelt der Partikeln in weiten Grenzen fein geregett werden. Die erfindungsgemässe Vorrichtung ist technisch sehr einfach und reiblik kosteroünstich berzustellen und funktioniert zursertfässio.

Besonders geeignet und damit bevorzugt für die Verwendung in dem erfindungsgemässen Transformationsverfahren sind wenig-zellige Gewebeverbände, insbesondere aber meristematische Gewebeverbände, wie sie z.B. in den Sprossmeristemen von Pflanzen, in Proembryonen und Embryonen oder aber in embryogenen Zellkulturen vorflegen.

Im folgenden wird die Erfindung anhand der Zeichnung näher erfäutert. Es zeigen :

Fig. 1 eine Prinzipskizze eines Ausführungsbeispiels der erfindungsgemässen Vorrichtung.

Fig. 2 einen Längsschnitt durch die wesentlichsten Teile der Vorrichtung in grösserem Massstab und

Fig. 3 einen Schnitt nach der Linie III-III der Fig. 2.

Darstellungsgemäss umfasst die erindungsgemässe Vorrichtung eine langgestreckte, im wesentlichen eiwa zylindrische bzw. rohrförmige Druckkammer 1, eine sich daran anschliessende Probenkammer 2, eine Einrichtung 3 zur Erzeugung eines Druckstosses in der Druckkarmer, Doslermittel 4 zur Zufuhr von Suspension in die Druckkammer und eine an die Probenkammer anschliessbare Saugquelle z.B. in Form einer Wasserstrahlvakumpumpe 5.

Die Einfichtung 3 zur Erzeugung eines Druckstosses umfasst eine an das hintere Ende (nicht dargestelts) angeschlossen CO<sub>2</sub>-Pistole 31 sowie eine mit dieser in Verbindung stehende CO<sub>2</sub>-Vorratsflasche 32. Anstelle einer CO<sub>2</sub>-Pistole k\u00fannte auch eine Druckfuft-pistole und entsprechend anstelle der CO<sub>2</sub>-Vorratsflasche 32 eine Druckfuft-Vorratsflasche vorgesehen sein. Ferner kann die CO<sub>2</sub>-Pistole auch mit Patronen betreibber aussebildet eine, wobei die Vorratsflasche 32 dann entfallen kann. Versentlich ist lediglich, dass die Einrichtung dazu befähigt ist, in der Druckfummer sehr gleichmässige Druckst\u00f6sse definierter Gr\u00e4se im Bereicht von estigen ber bis eine ander bei vorgenen Ausserdem sollen vorzugsweise auch eine Vielzahl von Druckst\u00f6ssen hintereinander mit einer relativ hohen Repetitionsfrequenz (etwa 1 Schussks) erzeuber setz.

Der Aufbau der Druckkammer 1 ist in Fig. 2 im Detail erkennbar. Sie besteht im wesentlichen aus einem relativ dickwandigen, druckfesten Stahlrohr 11 von etwa 50 mm Länge und etwa 3 mm Innendurchmesser, welches in einem ortsfesten Lagerblock 6 im wesentlichen etwa horizontal eingespannt und um sein Längsachse A drehbar angeordnet ist. Eine Feststellschraube 61 flotiert das Rohr 11 in seiner jeweiligen Position,

Am hinteren, in der Zeichnung rechten Ende des Stahlrohrs 11 ist die Mündung der CO2-Pistole 31 in geeigneter Weise direkt angeschlossen (nicht dargestellt). Im vorderen Ende des Rohrs 11 ist ein Verjüngungsring 12 eingesetzt und mittels eines O-Rings 13 abgedichtet. Der Verjüngungsring reduziert den Innendurchmesser des Stahlrohrs etwa konisch in Richtung auf das Rohrende hin auf etwa die Hältig.

5

Auf dem vorderen Ende des Stahlrohrs 11 bzw. der Druckkammer ist ein im wesentlichen becherfürmiger Basistell 21 der als Garzes im wesentlichen etwa zylindrischen Probenkammer 2 mittels eines Bajonetiverschlusses oder digl. dichtend und fösber befestigl. Der Basistel 21 tet mit einer zylindrischen Verlötung 22 versehen, welche einen Kapillarenhalter 14 aufnimmt und diesen unter Zwischenlage eines weiteren O-Rings 15 dichtend eigen die äussers Estimfläche des Verjüngungsrings 12 presst. In den Kapillarenhalter 14 ist eine Kapillare 17 dicht und mit der Längsachse A der Druckkammer 1 exakt fluchtend eingesetzt. Die Kapillare 15 verbindet somit den Innenraum der Druckkammer 2. Anders ausgedrückt, mindet die Druckkammer 1 in eine durch die Kapillare 17 gebildete Restriktion aus. Anstelle der Kapillare 17 kann, wie weiter unten noch näher erfäutert, auch eine Restriktion in Form einer Strömungsblende oder allgemelne inter Pore vorgesehen sein.

Die Probenkammer 2 besteht aus dem schon genannten, auf dem Stalorh 11 lösbar befestigten Basisteil 21 und einem weiteren, ebenfalls im wesentlichen etwa becherfürnigen Wandteil 23, welcher lösbar mit dem Basisteil 21 verbunden ist, wobel ein weiterer O-Ring 24 für de nötige Abdichtung der beiden Tele sorgt. Im vom Basisteil 21 abnehmbaren Wandteil 23 befindet sich ein plattenfürniger Zellenträger 25, welcher auf einem astistischen Tragarm 26 aus Federstahl moniert ist. Seine ebene Stirnfläche 25a, die zur Ficierung der mit der Vorrichtung zu beschiessenden Zellen dient, steht im wesentlichen senkrecht auf die Längsachse A der Druckammer zur Zellenträger 25 kann mittels zweier Stellschrauben 27, die im abnehmbanen Wandteil 23 der Probenkammer 1 angeordnet sind, in zwei zueinander senkrechten Richtungen quer zur Längsachse A der Druckkammer 1 verstellt und damit telativ zur Resträtion bzw. Kapitare 17 justiert werden. Die zweite Stellschraube steht senkrecht zur Zeichenebene. Der mit dem Stalarhoft 11 verbundene Basisteil 21 der Probenkammer 2 att mit einem Anschlussstutzen 28 für die Wasserstrahipumpe 5 oder eine andere geeignete Saugquelle bzw. Evalvalationseinrichtung versehen. Die Verhörung von Basisteil 21 und abnehmbarem Wandteil 23 sist im wesentlichen spielfrei ausgebüdet, so dass sich die Position des Zellenträgers 25 reiativ zur Resträchen 17 nicht verhandem kann, wenn der Wandteil 23 abgenommen und wieder aufgesetzt wird.

Im vorderen Teil der Druckkammer 1 ist in den Mantel des Stahtrohrs 1 ein Hohlnippel 41 eingeschraubt, durch den eine Stahtkamüle 42 radial in das Innere des Stahtrohrs 11 führt. Zur Füderung und Abdichtung der Stahlkantile (Aussendurchnesser etwa 0,75 mm, Innendurchmesser etwa 0,75 mm) sind ein an der Kantile angeformter Metaltwutst 42b und ein Dichtungsring 42e aus PTFE ("Teflon") vorgesehen. Die Mündung 42a der Stahlkantile 42 liegt knapp vor der Längsachse A der Druckkammer 1, so dass ein aus der Kantile 42 austretender Flüssigkeitstropten T (Fig. 1) exakt in der Längsachse A liegt.

Aus zeichnerischen Gründen sind der Hohlnippel 41 und die Stahlkanüle 42 in Fig. 2 vertikat von unten in das Stahlrohr 11 einmündend dargestelt. Im Betrieb der Vorrichtung mündet die Kanüle 42 jedoch schräg von oben unter einem Winklet au zu Vertikalen IV in die Druckkamert ein, so wie dies in der Fig. 3 dargestellt ist. Der Winklet at kann durch Verdrehen des Stahlrohrs 11 im Lagerblock 6 den Erfordernissen entsprechend justiert werden (Feiberung durch die Feststellschraube 61).

Die Stahlkandle 42 ist über ein Rückschlagventil 43 und eine flexible Leitung 44 an ein Dosieraggregat angeschlossen, welches aus einer Dosierspritze 45, einem Spindelgetriebe (Mikrometerschraube) 46, einem Schrittmotor 47 und einer über einen Fussschalter 48 in Gang setzbaren elektrichen Steuerung 49 besteht. Das an sich konventionelle und deshalb keiner näheren Effauterung bedürfende Dosieraggregat ist befähigt, in reproduzierbarer Weise innerhalb weiter, einstellbarer Genzene Flüssigkeitsmengen (Supsension) im Mikrofischerich durch die Kantile 42 in die Druckkammer 1 einzuspeisen, wobei die Flüssigkeit (Suspension) an der Kantilen-Mindung 42 trofferweise ausstilt.

Die generelle Funktions- bzw. Betriebsweise der Vorrichtung ist wie folgt :

Die zu beschlessenden Zellen werden bei abgenommenem Wandtal 23 der Probenkammer 2 in weiter unten noch näher erlätuterte Wieles auf der Oberfläche 25a des Zellenträgers 25 befestigt. Danach wird der Wandteil 23 auf den Basisteil 21 aufgesetzt und die Probenkammer 2 mittels der Wasserstrahpunpe 5 evakuiert. Hierard wird dem tit einer DNA-Löung und dann suspenderten Mitroprojektilen in Form von feinsten Goldparfikein geladene Dosiereinrichtung 4 in Gang gesetzt und so an der Mündung 42a der Kandlie 42 ein Suspensions-Tropfen 1 geeigneter Grösse (siehe folgende Detailetäuterung) bereitgesteilt. Daraufhin wird die CO2-Pistole 31 aktiveit und damt in der Druckstammer 1 ein sich im wesenlüben in Langsrichtung A der Kann-

mer fortplanzender Druckstoss definierter Grösse erzeugt. Dieser Druckstoss zerstäubt den an der Kanülenmindung 42 bereitgehaltenen Suspensions-Trojfen Tin einen felnen Nebel, der die Goldpartikel und daran
anhaltende DNA enthält. Die Goldpartikel reissen somit die DNA aus der flüssigen Phase heraus und führen
sie auf diese Weise mit sich. Dieser feine Nebel wird nun druch den Druckstoss durch die durch die Kapilare
17 gebilder Restriktion gepresst und dabei erhebelich beschleunigt. Die aus der Kapilare 17 ausbretenden
Nebeltspfichen, weiche die Goldpartikel mit der daran haftenden DNA enthalten, treffen nun innerhalb eines
sehr keinen Streukegels mit grosser Geschwindigket und definierten limptis auf die auf dem Zellenträger 25
füderten Zellen auf und dringen in diese ein. Bei geeigneter Dimensionierung der Vorrichtung und der Verfahrensparameter kann dabei erreicht werden, dass geweis zu nich partikel oder höchstens seinige wenige Partikel
in die Zellen eindringen und in diesen auch talsächlich verbleiben. Fermer ist durch die Vorrichtung eine extrem
hobe Zielenautkelt (verfine).

Die Probenkammer 2 ist (leil-) evakulert. Dadurch wird die Reibung der sich von der Restriktion 17 auf den Zellenfräger 25 hin bewegenden Nebelbrüfchen herabgesetzt, die Tröpfehengrösse minimiert und die Richtungsstreuung lein gehalten. Ausserden spannt das (Teil-) Valuum die Zellwände, so dass sie sich von den auftreffenden Partikeln besser durchschlagen lassen. Uebliches Wasserstrahlpumpen-Vakuum (etwa 500 mmltg) ist im Nommalfall ausreichend, für spezielle Anwendungen (z.B. im Falle von widerstandsfähigeren Zellwänden) ist auch höheres Vakuum (ereinderer Pruck) mödlich.

Wie schon erwähnt, endet die Kanüle 42 knapp vor der Längsachse A der Druckkammer 1, so dass der an der Kanülen-Mündung 42a erzeugte Suspensions-Tropfen genau in der Längsachse A zu liegen kommt. Auf diese Weise wird eine zur Längsachse symmetrische Tröpfchenwolke erzielt, die wiederum die Zielgenaulökeit und die Verteilung der Partikeln im Auftreffbereich dünstig beeinflusst.

Der Abstand a (Fig. 1) zwischen der Mündung 42a der Kantile 42 und der Eintrittsöffrung der Kapillaer 81. zw. der Blende oder Pore ist relativ früsch. Et dieser Abstand zu gering, dann wird nicht der Nebel, dh. einzelne Nebeltröpfchen, durch die Restriktion gepresst, sondern es tritt ein geschlossener Flüssigkeitsfaden als Strahl aus der Restriktion aus in die Probenkammer. Ein solcher Strahl führt zu massiven Zerstöungen der zu beschlessenden Zeilen und musst daher unter allen Umständen vermieden werden. In der Praxis muss daher der Abstand a mindestens etwa 5-10 mm betragen, wobei dieser Mindestwert auch von den Dimensionen der übriener Teile der Vorrichtung abhandt und ieweise morische ermittelt werden muss

Dez Arbeitsabstand b (Fig. 1) zwischen dem Aushrittsende der Kapillane 17 bzw. Restriktion allgemein und dem Zellenträger 25, d.h. diejenige Strecke, welche die Nebeltröpfichen im freien Flug im Valxuum zurücklegen, ist weniger kritisch. Praktische Werte sind 5 mm bls 5 cm, abhängig vom Gewebebyp und von der Art der Restriktion. Der Arbeitsabstand beeinflusst über die (durch das Teilvakuum reduzierte) Reibung die Partikelgeschwindigkeit und über die Streuung den effektiven Zielflächendurchmesser. Ein Wert von ca. 10 mm hat sich als ofinstig erwiseen.

Wile schon erwähnt, kann als Restriktion sowohl eins Kapillare als auch eine Störmungsblende oder allgemein Pore eingesetzt werden. Als Blende kommt z.B. eine solche aus Platin-Iridium in Frage, wie sie in der 
Elektronenmikroskopie verwendet wird. Der Oeffnungsdurchmesser der Blenden kann beispielsweise von 20 
jum bis 800 jum oder sogar bis zu 1 mm betragen. Bevorzugt werden Durchmesser im Bereich von etwa 70-300 
jum im Falle von Kapillaren können diese aus Glass oder Metal (z. B. Stahl) bestehen. Für den Innendurchmesser getten dieselben Werte wie für die Blenden. Die Länge der Kapillaren kann etwa 0,1-20 mm betragen. bevorzugt werden Werte im Bereich von etwa 1,0-10 mm. Das Verhältnis von Innendurchmesser zu Länge der 
Kapillaren bestimmt den Strömungswiderstand. Längere Kapillaren erfordem daher in der Regel grössere Innendurchmesser. Je länger die Kapillare ist, desto grösser ist die Beschleunigungsstrecke für die Nebeltröpfchen 
und umso orösser ist ihre Endoesschwindioket beim Einhött in die Probenkammer.

Der Winkel a., unter dem die Kanüle 42 zur Vertikalen V geneigt in die Druckkammer 1 einmündet (Fip. 3), ist durch Verdrehen des Rohrs 1 im Lagerblock 6 einstellbar. Da die etwa 1,2 µm bis 1,5 µm grossen, in der DNA-Lösung suspendierten Goldpartikeln ohne Rühren sedimentieren (absinken), ist der Winkel a vorteithafterweise so einzustellen, dass bei jeder Volumendosierung im wesentlichen gleich viele Goldpartikeln in den Tropfen an der Mündung der Kanüle 42 austreten. Bei ungünstigem Winkel a. sind sonst die Goldpartikeln vorwiegend in den ersten Tropfen (a zu lötein) oder in den letzten Tropfen (a zu gross) einer Serie konzentriert. Der optimale Winkel hängt von der Partikelgrösse und der Viskosität der Lösung ab und muss durch Ausprobieren ermittelt werden.

45

Ein wesentliches Element der Vorrichtung ist das in der Kanüle 42 (oder ev. einer Zuleilung zu dieser) befindliche Rückschlagventil 43. Es besteht aus einem Ventilistz aus Guarz und einer Ventilistug eins van das vorzugsweise veritikal orientiert. Das Rückschlagventil 43 ist wie die ührigen Teile der Dosiereinrichtung 4 mit flüssigem Paraffin (Marker 1714 der Firms MERCK). Zamstach, BRD) uthtibasenfreis jerfüllt.

Das Dosieraggregat 45-49 kann an sich beliebig realisiert sein, sofern es im Stande ist über einen Zeitraum von maximal etwa 20 Sekunden ein Volumen von etwa 1 μl bis 10 μl zu pumpen. In einer praktischen Ausfüh-

rung wird ein Volumen von 1 μl bis maximal 4 μl in Pumpschritten von etwa 1 nl bis etwa 50 nl dosiert. Vorzugsweise ist ein 3-Weg-Ventil vorgesehen, über das eine 1 ml-Spritze zuschallbar ist, damit das Paraffin bequen nachgefüllt und das Volumen justient werden kann.

Die die Goldpartikeln enthaltende Suspension wird in die Kanüle 42 eingefüllt. (Zu diesem Zweck wird die Kanüle vorübergehend aus der Druckkammer 1 entlernt.) Die Förderung der Suspension erfolgt indrekt durch Verdrängung durch das dosiert gepumpte flüssige Paraffin. Das Füllvolumen der Kanüle 42 mit Suspension beträgt beispielsweise etwa 3-4 µl.

Die Zerstäubungswirkung, d.h. die Grösse der Nebeltröpfichen, hängt von der Grösse des Druckstosses in der Druckkammer 1 ab. Anderseits bestimmt die Grösse des Druckstosses auch die Gasgeschwindigkeit in der Restriktion und damit die Partikelgeschwindigkeit bzw. deren impuls. Der Druckstoss kann zwischen etwa einigen bar und einigen tausend bar liegen, praktische Werte sind einige zehn bar bis einige hundert bar, insbesondere ein Wert von ungefähr 50 bar.

Die Partikelgrösse hat über die Masse einen linearen Einfluss auf den Impuls der Partikeln. Für das Ueberleben der getroffenen Zellen sind prinzipiell kleine Partikeln günstiger. Anderseits können grössere Partikeln besser in die Zellen eindringen. Die optimale Partikelgrösse muss daher für jeden Zellyp experimentell ermittelt werden. Praktische Partikelgrössen liegen im Bereich von 20 nm bis 5 μm, insbesondere im Bereich von etwa 1-2 μm, speziell etwa 1/2-1,6 zu.

Das Partikelmaterial ist an sich sekundär. Günstig ist jedoch eine hohe spezifische Dichte und grosse Trägheit bei chemischen Reaktionen (inertes Material). Günstig ist weiterhin, wenn die Partikeln untereinander in 
einem engen Grössenbereich liegen, also alle Partikeln im wesentlichen etwa gleich gross sind. Für die Praxis 
ist es weiterhin günstig, wenn Partikeln verwendet werden, die bei guter Reproduzierbarkeit eines engen Grösenspleitarums in einem weiten Grössenbereich einfach hersteilbar sind. Vorzugsweise wird daher als Material 
für die Partikeln Gold verwendet. Goldpartikeln einheitlicher Grösse lassen sich aus Tetrachlorgoldsäure durch 
Reduktion mit photographischen Entwickdem gut reproduzierbar herstellen. Durch Verdünnung der Ausgangelicaungen lassen sich Partikeln zwischen 5 jun Durchmesser bis hinab in den kolloidalen Bereich (kleiner 
als 0,5 jun Durchmesser) herstellen. Kräisch ist das Abstoppen des Entwicklungsvorgangs mit einem Fixath 
für gut erproduzierbare Goldpartikelgrössen sowe für leicht wasserlöstliche Reakdionsprodukte, die durch Zentrügstlorn und Waschen mit Wasser entfernt werden müssen. Die fertigen Goldsuspensionen werden autochaviert.

Eine relativ kritische Grüsse ist die Partikeldichte in der Suspension. Stockende Suspensionen kann man nicht handhaben. Stark verdünnte Suspensionen geben zu viele leere Tröpfichen und zu wenige Treffer in den Zellen. Dzawischen liegt ein Optimum, das für die entsprechenden Zelltypen ermittelt werden muss. Ziel ist es, möglichst viele Zellen mit nur einem einzigen Partikel zu treffen, da weitere Partikeln die Ueberfebenschaneen der getroffenen Zellen drastisch reduzieren. Ein praktischer Wert liet oht ein 10º Partikeln und 10º Partikeln und

Das Suspensionsvolumen, das pro "Schuss" möglich ist, d.h. des Volumen des bereitgestellten Tropfens sollte so gross wie möglich sein. Ist das vorgelegte Suspensionsvolumen pro Schuss jedoch zu hoch, so kommt es zu einer Flüssigkeitsansammlung in der Restirklicion und zum Austritt eines geschlossenen Flüssigkeitsfaders, der die Zellen stark verletzt. Ein praktischer Wert bei Restirklicinsinnendurchmessem um 100 µm ist z. B. der Wao (1, ij. h.e.) bei Durchmesserum um 300 µm ist ein Tropfenvolumen von etwa C2, z jügnistig. Ein Wert von (0, 5, ij. hat sich in diesem Fall als zu hoch erwissen. Im allgemeinen können Tropfenvolumina zwischen 10 nl und 500 nl werwendet werden. Besonders bevorzugt ist ein Tröpfenvolhenvolumen zwischen 50 nl und 150 nl.

Die DNA-Konzentration in der Suspension kann in weiten Grenzen zwischen Sättigung bis hinunter zu extremen Verdünnungen gewählt werden. Für die Plasmide pBi221 und pHP 23 sind beispielsweise Werte um 0,3 µg/µl geeignet. Die Plasmide können dabei entweder in linearsisierto order überspiralisierter ("supercolled") Form vorliegen. Grundsätzlich kann von einer höheren DNA-Konzentration eine höhere Transformationsrate erwartet werden.

Wird eine Restriktion in Form einer Blende verwendet, so hat die Grösse der Nebeltröpfichen für ein Spensionstropfernvollumen von Q. zu bei ca. 70 µm Innendurchmesser der Blende ein Minimum, Kleine Tröpfichen sind essentiell wegen der Rebung beim Flug und wegen der Bremswirkung auf die Partikeln beim Auff-schlag sowie wegen der Verletzungsgefahr am Aufschlagpunkt. Letzteres gilt natürlich auch für Restriktionen in Form einer Kapillare. Die Grösse der Nebeltröpfichen hängt auch vom Volumen des Suspensionstropfens ab und kann daher auch dadurch beeinflusst werden.

Ueblicherweise ist die in die Zellen einzubringende DNA frei in der flüssigen Phase der Suspension gelöst. In gewissen Fällen kann es jedoch auch von Vorteil sein, die Montage der Plasmide auf den Goldpartikeln z.B. mit Hilfe von Spermidin oder Lactoferin zu modifizieren.

Die Grösse der Zielfläche, d.h. derjenigen Fläche, in der mehr als 80% der Partikel auftreffen, hängt von der Grösse und der Art der Restriktion (innendurchmesser, Kapiliarentlänge etc.), vom Arbeitsabstand b und vom Vakuum ab. Mit einer Kapiliare von 300 µm Innendurchmesser und 10 mm Längs sowie einem Arbeits-

abstand von 10 mm und dem genannten Wasserstrahlpumpenvakuum kann mit der vorstehend beschriebenen Vorrichtung ein extrem kleiner Zielflächendurchmesser von maximal 0,7 mm erreicht werden. Der effektive Bereich, in dem Zellen getroffen werden und die Goldpartiken in die Zellen eindringen, ist sogar noch kleiner. Er händt auch von der Widerstandfählokeit (Kohäsion) der Zellwände ab.

Die Partikeldichte auf der Ziefläche ist eine Funktion aus Arbeitsabstand, Vakuum (Streuung), Suspensionsdichte der Vorlage, Restriktionsinnendurchmesser und Kapillarenlänge. Die Partikeldichte auf der Zieffläche sollte so eingestellt werden, das möglichst viele Zellen von genau 1 Partikel getroffen werden. Die übrigen Parameter müssen darauf abgestimmt werden,

Da beim Beschlessen der Zellen ein Gasstrom aus der Restriktion austrätt, der die Zellen trifft, ist eine sichere Montage derselben auf dem Zellenträger essentiell. Beispielsweise kann dazu als Unterlage 2% Agarose auf Thermanox (LAB-TEK Division, Miles Laboratories, Naperville IL 80540, USA) verwendet werden. Die Agarose wird 1 mm dick ausgegossen und enthällt 10 mM CaClz, Die Zellen werden auf der Agarose mit 4% Aloinat feishekbb. Das Aloinat härtet in Geoemant von Ca<sup>24</sup> bei Zimmertemperatur, Nach ca.

1 Stunde ist die Polymerisation abgeschlossen. So montierte Zellen werden vom Gasstrom nicht weggeweht. Diese Montageart lässt sich leicht steril durchführen und gelt nach in der Handhabung und sichert eine ausreichende Wasserversorung der Zellen bis zu ihrer Rücktransblantation auf das Medium.

Das erfindungsgemässe Verfahren wird unter sterilen Bedingungen durchgeführt. Goldpartikein, DNA-Lösugn und alle Lösungen bzw. Vorrichtungsteile, mit denen die Zeilen in Berührung kommen, werden steril
spelatien durch Autoklavieren, Bistriffurtation oder Abwischen bzw. Durchspülen mit 70% Achtanol. Die garze
Vorrichtung steht unter einer Sterilbank. Druckkammer und Blende bzw. Kapillare werden ebenfalls von Zeit
zu Zeit (bei häufiger Berüfzung 1 bis 2 mal täglich) mit 70% Aethanol gespült. Die Suspensionskanüle wird
arübehinkaus eeleentlich autokaylert. Weiterer Vorkerhunen zur Sterilität sind mit Prinzip nicht erforderlich.

Wie schon erwähnt, kann der Wandtell 23 der Probenkammer 2 mitsamt dem Zellenträger 25 und der Stelle schrauben 27 abgenommen werden. Auf diese Weise ist die Justierung der zu beschiessenden Zellen relativ zur Reduktion bzw. zur Längsachse A (Hauptschiessrichtung) sehr einfach. Ein Probeschuss in 2% Agar markiert die Zielfläche. Anschliessend wird der Wandtell 23 der Probenkammer abgenommen und definiert orient rund und positioniert auf einen Kreuzzisch unter einem Stereomikroskop montiert. Jetzt wird der Kreuzzisch sol justiert, dass der Zielfleck zentral im Fadenkreuz des Okkulars liegt. Die Zellen können jetzt mit den 2 Stellschrauben auf das Fadenkreuz bzw. damit auf die Zielfläche ausgerichtet werden. Selbstverständlich kann die Justierung auch in anderer Webse erfoleen.

Die Vortelle des erfindungsgemässen Verfahrens und der erfindungsgemässen Vorrichtung sind evident: Es wird eine gleichmässige Verfeltung einzelner Partikeln auf einer extrem kleinen Zielfläche erreicht. Die Partikeldichte auf der Zielfläche bzw. den beschossenen Zellen, der Impuls der Partikeln und der Durchmesser der Zielfläche sind in weiten Grenzen fein regelbar. DNA muss — obwohl möglich — weder an die Partikeln gekoppelt noch auf die Partikeln präzipiltert werden. Zudem ist die Vorrichtung sehr einfach in der Handhabung und konstruktiv wenit aufwendt wenit auf wendt in der Handhabung und konstruktiv wenit aufwendt jeden.

Das zuvor beschriebene Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzen ist mit allen seinen Teilschritten Bestandteil der vorliegenden Erfindung.

Das erfindungsgemässe Verfahren ist universell auf Zellen aller Planzen anwendbar, unabhängig von deren taxonomischer Stellung. Besonders geeignet und damit bevorzugt im Rahmen dieser Erfindung ist die Verwendung von Zellen in Geweben, insbesondere in wenig-zeitigen Gewebeverbänden, vorzugsweise aber meristematischen Gewebeverbänden, wie sie z.B. in den Sprossmeristemen der Planzen, in Proembryonen und Embryonen oder aber in embryogenen Zelkulturen vorliegen. Selbstverständlich kann aber auch jedes beliebige andere geeignete pflanzliche Material in dem erfindungsgemässen Verfahren verwendet werden, wie z.B. Einzezbellen. Zyvolen. Zellaggerogate, offanziche Ornane, Gewebe, Kallux, etc.

Das erfindungsgemässe Verfahren ist ebenfalls anwendbar auf andere eukaryontische Zellen wie beispielsweise tierische Zellen oder Zellen von Pitzen, die entweder isoliert oder als Bestandteil einer höher organisierten Einheit vorliegen können, desweiteren Zellen von Algen oder von einzeiligen Protozoen, etc.

Das erfindungsgemässe Verfahren ist ebenfalls anwendbar auf prokaryontische Zellen wie bakterielle Zellen und Zellen von Cyanobakterien. Bevorzugt sind bakterielle Zellen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus enterobakteriellen Zellen, insbesondere E. Coli und Serratia-Zellen, Agrobakterium-Zellen, Bacillus—Zellen, istebesondere Bacillus thuringiensis-und Bacillus cereus-Zellen, Streptomyceten-Zellen, Pseudomonaden-Zellen, etc.

Als transformierende DNA können sowohl natürliche DNA-Sequenzen als artifiziell mit Hilfe der rekombinanten DNA-Technologie erzeugte hybride Genkonstruktionen verwendet werden.

In erster Linie umfasst vom breiten Umfang der vorliegenden Erfindung sind rekombinante DNA-Moleküle, die DNA-Sequenzen enthalten, welche bei den pflanzlichen Transformanten zu nützlichen und wünschenswerten Eigenschäfen führen.

Dabel handelt es sich vorzugsweise um rekombinante DNA-Moleküle, die eine oder mehrere Gensequenzen beinhalten, die eine nitülliche und wünschenswerte Eigenschaft kodieren und die unter der regulatorischen Kontrolle von in Pflanzen aktiven Expressionssignalen stehen, sodass eine Expression besagter Gensequenzen in der transformierten pflanzlichen Zelle gewährletstet ist.

Für die Verwendung in dem erfindungsgemässen Werfahren sind somit in erster Linie alle diejenigen Gene geeignet, die in der pflanzlichen Zelle exprimient werden und die der Pflanze eine nützliche undioder gewünschte Elgenschaft verfeiben, wie z.B. eine erhöhlte Resisterz gegenüber Pathogenen (beispielsweise gegene bei pflyöphathogenen Pizzen, Bakterien, Vren etc.), eine Resisterz gegenüber Demikarien (beispielsweise gegenüber Prherbizdien (wei E.E. Tiazziene, Sutionyhamstoffen, Indezzolinonen, Frizzolpyrindienen, Bialaphos, 1964), phosate, etc.), insektizzien oder anderen Biozideni; Resisterz gegenüber nachteiligen (endaphischen oder atmosphärischen) Umwelteinflüßsen (beispielsweise gegenüber Hitze, Kälte, Wind, besondere, extreme Bodenbeschaffenheit, Feuchtigkeit, Trockenheit, osmotischer Stress etc.); oder aber zu einer erhöhten oder aber qualitätzl besseren Biddung von Reserve-oder Spiecherstoffen in Blätzen, Samen, Knoflen, Wuzzel, Stenstoffen, etc. ühren, zu den wünschenswerten Substanzen, die von transgenen Pflanzen produziert werden könen, zällen bespielsweise gerorbeine, Stärken, Zucker, Aminosiaren, Alkalodie, Riechstoffe, Fiehen, Fette, etc.

Ebenso können in dem erfindungsgemässen Verfahren Gene eingesetzt werden, die pharmazeutisch akzeptable Wirksubstanzen, wie z.B. Alkaloide, Steroide, Hormone, Immunmodulatoren, und andere physiologisch aktive Substanzen kodieren.

Eine Resistenz gegenüber Cytotoxinen beispielsweise kann durch Übertragung eines Gens erreicht werden, das ein Enzym kodiert und in der pflanzlichen Zelle exprimiert, welches das Cytotoxin detoxifiziert, wie 2B. die Neonycinphosphotransferase Typ II der der le Anniogytosidphosphotransferase Typ IV, die zu einer Detoxifixation von Kanamycin, Hygromycin und anderen Anniogykosidanibibtika beitragen oder eine Glutations-S-Transferase, Cytotorion P-450 oder andere katabolisch wirksame Enzyme, von denen bekannt ist, dass sie Triazine, Sulfonylharnstoffe oder andere Herbizide detoxifizieren. Eine Resistenz gegenüber Cytotoxione kann auch durch ein Gen vermittelt werden, das in einer Pflanze eine bestimmte Form eines "Zielenzyms' (Angriffspunkt der Cytotoxinwirkung) exprimiert, die resistent ist gegen die Atävität des Cytotoxins, wie z.B. eine Variante der Acetohydroxysäuresynthase, die gegenüber der Inhibitorischen Wirkung von Sufonylharnstoffen, Imidazoilnonen oder anderen Herbiziden, die mit diesens pezzifischen Stiefwechselschrift interagieren, insensitir ist; oder eine Variante der EPSP Synthase, die sich gegenüber der Hernwirkung von Glyphosate als insensite verweist. Es kann sich als vorteilhaft erweisen, diese veränderten Zielerzyme in einer Form zu exprimieren, die ihren Transport in das korrekte zelluläre Kompartiment, wie z.B. im obigen Fall in die Chloroptaten, erialute

In bestimmten Fällen kann es darüberhinaus von Vorteil sein, die Genprodukte in die Mitochondrien, die Vakuden, das endoplasmatische Retikulum oder in andere Zelfregionen, möglicherweise sogar in die interzeilulären Räume (Apoplasten) zu dirigieren.

Eine Resitenz gegenüber bestimmten Pitzklassen kann beispielsweise durch die Einschleusung eines Gens erreicht werden, das Chilinase in den planzlichen Geweben exprimiert. Zahlerbierb ginzerpenathogene Pitze enthalten Chitin als integralen Bestandteil ihrer Hyphen- und Sporenstrukturen, so z.B. die Basidiomyceten (Brand- und Rostpitze), Ascomyceten und Fungl imperiedt (einschliesslich Allermain und Bipolaris, Exprophilum turcicum, Collebitrium, Gloceorospora und Cerospora). Chilinase ist in der Lage das Mycelwachstum bestimmter Pathogene in-vitro zu hemmen. Ein pflanzliches Blatt oder einer Wurzel, die Chiinase konstitutiv oder aber als Antwort auf das Eindringen eines Pathogene sprimeiert, ist gegen den Angriff einer grossen Zahl verschledener Pitze geschlütz. Je nach Situation kann eine konstitutive Expression votalant sein in Vergleich zu einer induzierbaren Expression, die bei zahlreichen Pflazzen als normaler Readtion auf einen Pathogenbefall auftritt, da die Chitinase unmittelbar in hoher Konzentration vorliegt, ohne dass erst eine lacy-Phase für die Neusymthese abgewartet werden muss.

Eine Resisterz gegenüber insekten kann belspielsweise durch ein Gen übertragen werden, das ein Polypeptild koleirt, welches totisch ist für insekten und/oder deren Larven, wie z.B. das kirstalline Protein von Bacilus thuringiensis. Eine zweite Klasse von Proteinen, die eine Insektennessisterz vermitteln, sind die
Proteaseinhibltoren. Proteaseinhibltoren bilden einen gewöhnlichen Bestandtei von pflanzlichen Speicherstrukturen. Es konnte nachgewiesen werden, dass ein aus Söjobhonen solieitert und gereinigter Bowman-Birk
Proteaseinhibltor die Damprotease von Tenebrö Larven hemmrnt (Birk of al (1963)). Das Gen, welches den
Trypsininhibltor das und er Kuherbes kodiert, ist bei Hilder at al (1987) beschrieben.

Für die Verwendung in dem erfindungsgemässen Verfahren sind somit in enter Linie all diejenigen Gene gefür die Die den transformierten pflanzlichen Zellen sowie den daraus sich entwickelnden Geweben und insbesondere aber den Pflanzen zu einem Schutzeffekt führen, wie z.B. zu einer erhöhten Resistenz gegenüber Pathogenen (belspielsweise gegenüber pflytopathogenen Pilzen, Bakterien, Viren, etc.); einer Resistenz gegenüber Chemikalen (belspielsweise gegenüber Herbziehen (wie z.B. Trägenen, Sufforyndamstiffen, Inida-

zolinonen, Triazolpyrimidinen, Bialaphos, Glyphosate, etc.), Insektiziden oder anderen Bioziden]; einer Resisterz gegenüber nachteiligen (endaphischen oder atmosphärischen) Umwelteinfülszen (beispielsweise gebenüber Hitze, Kälts, Wind, unglöstigen Bodenweihältnissen, Feuchtigkeit, Trockenheit, etc.).

Gene, die im Rahmen der vorliegenden Erfindung Verwendung finden k\u00f6nnen umfassen beispielsweise auch solche, die zu einer erh\u00f6hlten Bildung von Reserve- oder Speicherstoffen in Bildtem, Samen, Knollen, Wurzel, Stengeln, etc. \u00fchren, Zu den w\u00fcnschenswerten Substanzen, die von transgenen Pflanzen produziert werden k\u00f6annen, z\u00e4hlen beispielsweise Proteine, St\u00e4rken, Zucker, Aminos\u00e4uren, Vilamine, Alkaloide, Flavine, Riech-und Farbstoffe, Fette, etc.

Ebenso können Strukturgene mit der erfindungsgemässen, regulatorfschen DNA-Sequenz assozilert werden, die pharmazeutisch akzeptable Wirksubstanzen, wie z.B. bestimmte Alkaloide, Sterolde, Hormone, Immunnodulatoren und andere physiologisch aktive Substanzen kodieren.

Zu den Genen, die im Rahmen dieser Erfindung in Betracht gezogen werden k\u00fcnnen, geh\u00fcren daher bekannte Gene, ohne jedoch darauf beschr\u00e4nkt zu sein, beispielsweise pflanzenspezifische Gene wie das Z\u00e4ngen aus Mais, das Aveningen aus Hafter, das Glutelingen aus Reis, etc., S\u00e4uger-spezifische Gene wie das Insulingen, das Somatostatingen, die Interleucingene, das I-PA Gen, etc., oder aber Gene mikrobiellen Ursorunes wie das NFT II Gen. etc. sowie synthetische Gene wie das Insulingen, etc.

Neben natürlicherweise vorkommenden Strukturgenen, die eine nitzliche und wünschenswerte Eigenschaft kodieren, kömen im Rahmen dieser Erifindung auch Gene verwendet werden, die zuvor mit Hilfe chemischer oder gentechnologischer Methoden gezielt modifiziert wurden.

Weiterhin sind von dem breiten Konzept der vorliegenden Erfindung auch solche Gene umfasst, die vollständig durch chemische Synthese hergestellt werden. Als Gene oder DNA Sequenzen die im Rahmen der vorliegenden Erfindung Verwendung finden k\u00f6nnen, kommen somit sowohl homologe als auch heterologe Gen(e) oder DNA sowie synthetische Gen(e) oder DNA in Betracht. Als Belspiel f\u00fcr ein synthetisches Gen sein an dieser Stelle das heufingen genannt.

Welterhin kann im Rahmen der vorliegenden Erfindung auch sog, anli-sense DNA verwendet werden, die in operabler Verhüpfung mit in pflanzlichen Zellen aktiven Expressionssingalnat zur Produktion eines RNA Moleküls führt, das zumindest einem Teil einer von einer sense DNA kodienten mRNA komplementär ist und diese daher zu binden vermag. Auf diese Weise kann die Transtation einer bestimmten mRNA in das korresondierende Protein verhindert oder aber zumindest eingeschränkt werden, sodass man hiemit ein Instrumentarium in Händen hat mit diessen Hilfe eine effektive Kontrolle der Genexpression von ausgesuchten Genen in der Pflanze möglich wird.

Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung verwendbaren DNA Sequenz können ausschliesslich aus genomischer, aus cDNA bzw. synthetischer DNA konstruiert sein. Eine andere Möglichkeit besteht in der Konstruktion einer hybriden DNA-Sequenz bestehend sowohl aus cDNA als auch aus genomischer DNA und/oder synthetischer DNA.

In diesem Fall kann die cDNA aus demselben Gen stammen wie die genomische DNA oder aber, sowohl die cDNA als auch die genomische DNA können aus verschiedenen Genen stammen. In jedem Fall können aber sowohl die genomische DNA und/oder die cDNA, jede für sich, aus dem gleichen oder aus verschiedenen Genen hergestellt sein.

Wenn die DNA-Sequenz Anteile von mehr als einem Gen beinhaltet, können diese Gene entweder von ein und demselben Organismus, von mehreren Organismen, die verschiedenen Stämmen oder Varleitäten derselben Art oder verschiedenen Spezies derselben Gattung angehören, oder aber von Organismen, die mehr als einer Gattung derselben oder einer anderen taxonomischen Einheit (Reich) angehören, abstammen.

Um die Expression besagter Strukturgene in der pflanzlichen Zelle zu gewährleisten, ist es vorteilhaft, wenn die kodierenden Gensequenzen zunächst in operabler Weise mit in pflanzlichen Zellen funktionsfähigen Expressions-Sequenzen verkmüpft werden.

Jeder Promotor und jeder Terminator, der in der Lage ist, eine Induktion der Expression einer kodierenden 
DNA-Sequenz (Strukturgen) zu bewirken, kann als Bestandteil der hybriden Gensequenz verwendet werden. 
Besondens geeignet sind Expressionssignale, die aus Genen von Pflanzen oder Pflanzenviren stammen. Bei 
spiele geeigneter Promotoren und Terminatoren sind z.B. solche der Caufflower Mosak Yirus Gene (CaMV) 
oder aber homotoge DNA-Sequenzen, die noch die charakteristischen Eigenschände der genannten Expressionssignale aufweisen. Ebenfalls geeignet sind bakterielle Expressionssignale, insbesondere aber die 
Expressionssignale der Nopalin-Synthase-Gene (nos) oder der Octopin-Synthase-Gene (ocs) aus den Ti-Plasmidden von Agrobacterium tumeräsciens.

Bevorzugt im Rahmen dieser Erfindung sind die 35S und 19S Expressions-Signale des CaMV Genoms oder deren Homologe, die mit Hilfe molekularbiologischer Melhoden, wie sie z.B. bei Maniatis ef al.(1982) beschrieben sind, aus besagtem Genom isoliert und mit der kodierenden DNA-Sequenz verknüpft werden können,

Unter Homologen der 3SS und 19S Expressionssignale sind im Rahmen dieser Erfindung Sequenzen zu verstehen, die trotz geringer Sequerunterschiede den Ausgangssequenzen im wesentlichen homolog sind und die nach wie vor die gleiche Funktion wie diese erfüllen.

Als Ausgangsmaterial für die 35S-Transkriptionskontroll-Sequenzen kann erfindungsgemäss z.B. das SAFragment des CaMV Stammes 'S', das die Nukleotide 6808-7632 der Genkarte umfasst [Frank G et al (1980)], verwendet werden.

Die 19S Promotor- und 5'nichl-translatierte Region befindet sich auf einem Genomfragment zwischen der Pstl Stelle (Position 5386) und der Hindill-Stelle (Position 5850) der CaMV Genkarte [Hohn et al (1982)]. Die entsprechende Terminator- und 3'nicht-translatierte Region liegt auf einem EcoRV/Bglll-Fragment zwischen Position 7342 und 7643 des CaMV Genoms.

Weiterhin bevorzugt im Rahmen dieser Erfindung sind die Expressionssignale des CaMV Stammes CM 1841, dessen komplette Nukleotidsequenz bei Gardner RC et al (1981) beschrieben ist.

Ein weiterer wirksamer Vertreter eines Pflanzenpromotors, der Verwendung finden kann, ist ein überproduzlerender Pflanzenpromotor, Diese Art von Promotoren sollte, sofern sie in operabler Weise mit der Gensequenz, welche ein gewünschtes Genprodukt kodlert, verknüpft ist, in der Lage sein, die Expression besagter Gensequenz zu vermitteln.

Ueberproduzierende Pflanzenpromotoren, die im Rahmen der vortiegenden Erfindung zur Anwendung kommen können, schliessen den Promotor der kleinen Untereinhet (entall abubnit; ss) der Rübuloss-1,5-bis-phosphat-Carbuxylase aus Sojabohnen sowie den Promotor des Chlorophyli-de-b Bindungsproteins ein. Diese beiden Promotoren sind dafür bekannt, dass sie in eukaryontischen Pflanzenzellen durch Licht Induziert werden (siehe z.B. Genetic Engineering of Plants, an Agricultural Perspective, Cashmore A (1983).

Weltere regulatorische DNA-Sequenzen, die für die Konstruktion chimitrer Gene Verwendung finden können umfassen beispielsweise solche Sequenzen, die in der Lage sind die Transkription einer assozilierten DNA-Sequenz in planzilichen Geweben im Sinne einer induktion oder Repression zu regulieren.

So gibt es beispielsweise einzelne Pflanzengene, von denen bekannt ist, dass sie durch verschiedene interne und externe Faktoren wie Pflanzenhormone, Hitzeschock, Chemikalien, Pathogene, Sauerstoffmangel, Licht, etc. Induziert werden.

Als ein Beispiel für eine Gerregulation durch ein Pflanzenhormon soll hier die Abszissinsäure (ABS) erwähnt werden, von der bekannt ist, dass sie den während der späten Embryonalphase auftretenden Überschuss am mRNAs in Baumwolie induzier. Ein weiteres Beispiel liefert die Gibberelinsäure (GA3), die in Rizinussamen Malatsynthasetranskripte sowie in den Aleuronschichten von Gerste Isoenzyme der a-Amylase induziert.

Die Aktivität von Glucanase und Chitinase in Bohnenblättern kann durch Behandlung mit dem Stresshormon Ethylen markant erhöht werden. Für Chlinase wird dieser Induktions-Effekt über den Promotor des Chitinasegens gesteuert, was durch Reportergenversuche unter Verwendung eines Promotors aus dem Chitinasegen von Bohnen (*Phaseolus vulgaris*) gezeigt werden konnte.

Die Regulation von Hitzeschock empfindlichen Proteingenen der Sojabohne wurde im Detail untersucht. Eine mehrstündige Behandlung der Pflanzzen bei einer Temperatur von d°CC resultiert in der de novo Synthese von sogerannten Hitzeschock-Proteinen. Zahreiche dieser Gene wurden inzwischen isoliert und Hire Regulation im eitzelnen analysiert. Die Expression dieser Gene wird in erster Linie auf der Ebene der Transkription Kontrolliert. Euseinniert man belspielswiese den Promotor des haz? Gens mit dem Neomychiphosphortansferase II (NPT II) Gen, os kann das auf diese Weise entstandene chlimäre Gen durch einen Hitzeschock induziert werden (Spena et al., 1985).

Eine andere Masse von in Pflanzen induzierbaren Genen beinhaltet die Licht-regulierten Gene, insbesondere das nutkeär kodierte Gen der keinen Unterethniet der Rübulose-1,5-bisphosphatcarboxylase (RUBISCO). Morelli of al (1985) haben nachgewiesen, dass die 5-flankterende Sequenz eines RUBISCO-Gens aus der Erbse in der Lage ist, die Licht-Induzierbarkeit auf ein Reportergen zu übertragen, sofern dies in chimärer Form mit dieser Sequenz verknüpft ist. Diese Beobachhang konnte auch auf andere Licht-induzierte Gene ausgedeht werden, wie z.B. das Chlorophyll aft-Bindungsprotein.

Die Alkoholdehydrogenase-Gene (adh-Gene) des Mais waren Gegenstand intensiver Untersuchungen. Das adht-s Gen aus Mais wurde isoliert und es wurde nachgewissen, dass ein Teil der Zindikterende DNA in der Lage Ist, die Expression eines chimären Reportergens, (Z. Chloramphenicolacetyltransferase; CAT) zu induzieren, wenn das vorübergehend transformierte Gewebe anseroben Bedingungen ausgesetzt wurde [Howard et al. (1967)].

Eine weitere Gruppe regulierbarer DNA-Sequenzen betrifft chemisch regulierbare Sequenzen, die z.B. in den PR-("pathogenesis related proteine")Proteingenen des Tabaks vorliegen und mit Hilfe chemischer Regulatoren induzierbar sind.

Die zuvor beispielhaft genannten regulierbaren DNA-Sequenzen können sowohl natürlichen als auch syn-

thetischen Ursprungs sein oder aber aus einem Gemisch von natürlichen und synthetischen DNA-Sequenzen bestehen

Die verschiedenen Sequenzabschnitte können mit Hilfe an sich bekannter Methoden miteinander zu einer vollständigen kodierenden DNA-Sequenz verknüpft werden. Geeignete Methoden schliessen beispielsweise die *In vivo* Rekombination von DNA-Sequenzen, die homologe Abschnitte aufweisen sowie die *in vitro* Verknüpfung von Restriktionsfragmenten mit ein.

Hybride Genkonstruktionen lassen sich durch Einspleissen in einen geeigneten Klonierungsvektor und anschliessende Transformation einer geeigneten Wirtszelle sehr schnell und einfach amplifizieren.

Als Klonierungsvektoren verwendet man im allgemeinen Plasmid- oder Virus-(Bakteriophage)-Vektoren mit Replikations- und Kontrollseguenzen, die von Spezies stammen, die mit der Wirtszelle kompatibel sind.

Der Klonierungsvektor trägt in der Regel einen Replikationsursprung, ausserdem spezifische Gene, die zu phaenotypischen Selektionsensferhalen in der transformierten Writszelle führen, insbesonders zu Resistenzen gegenüber Antibiotika oder gegenüber bestimmten Herbzüden. Die transformierten Vektoren können anhand dieser phaenotypischen Marker nach einer Transformation in einer Wirtszelle selektiet werden.

Selektierbare phaenotypische Marker, die im Rahmen dieser Erfindung Anwendung finden können, umfassen beispielsweise Resistenzen gegen Ampicillin, Tetracyclin, Hygromycin, Kanamycin, Methotrexat, C418 und Neomycin, ohne das diese beispielhafte Aufzählung eine Limitierung des Erfindungsgegenstandes darstellt.

Als Writszellen kommen im Rahmen dieser Erfindung Prokaryonten in Frage, einschliesslich bakterieller Write, wie z.B. A.tumerfaciens, E. coll, S. Apphinumum und Serrafa marrescessen, sowie Cyanobakterien. Femer können auch eukaryontische Write wie Hefen, myceibildende Päze und Pflanzenzellen im Rahmen dieser Erfindung verwendet werden.

Das Einspleissen der hybriden Genkonstruktion in einen geeigneten Klonierungsvektor erfolgt mit Hilfe von Standardmethoden wie sie z.B. bei Maniatis et al (1982) beschrieben sind.

Dabel wird in der Regel der Vektor und die einzuspleissende DNA Sequenz zunächst mit geeigneten Restriktions-Enzymen geschnittlen. Geeigneie Restriktionsenzyme sind z.B. schleb, die Fragment mit glatten Enden liefern, wie z.B. Smal, Hpal und EcoRV, oder aber Enzyme, die kohâsiwe Enden bilden, wie z.B. EcoRJ, Sacl und BamH.

Sowohl Fragmente mit glatten Enden wie auch solche mit kohäsiven Enden, die einander komplementär sind, können mit Hilfe geeigneter DNA-Ligasen wieder zu einem einheitlichen durchgehenden DNA-Molekül verknübft werden.

Glatte Enden können auch durch Behandlung von DNA-Fragmenten, die überhängende kohäsive Enden aufweisen, mit dem Klenow-Fragment der E.coif DNA-Polymerase durch Auffüllen der Lücken mit den enlsprechenden komplementären Nukleotiden hergestellt werden.

Anderseits Jassen sich auch kohäsive Enden künstlich harstellen, z.B. durch Anfügen komplementlären homopolymerer Schwänze an die Enden einer gewünschten DNA-Sequenz sowie des geschnittenen Vektornolektils unter Verwendung einer terminalen Desoxynutkootlöyl-Transferase oder aber durch Anfügen synthetischer Oligonuklootid-Sequenzen (Linker), die eine Restriktionsschnittstelle tragen und anschliessendes Schneiden mit dem entsprechenden Enzym.

Der Klonierungsvektor und die mit diesem Vektor transformierte Wirtszelle werden in der Regel dazu verwendet, die Kopierazahl des Vektors zu erhöhen. Mit einer erhöhten Kopierazahl ist es möglich, den Vektor, der die hybride Genkonstruktion trägt, zu isolieren und z.B. für die Einschleusung der chimären Gensequenz in die pflanzliche Zelle vorzubereiten.

In einem weiteren Verfahrensschritt werden diese Plasmide dazu verwendet, die ein gewünschtes Genprodukt kodierenden Strukturgene oder aber nicht-kodierende DNA-Sequenzen mit regulatorischer Funktion, wie z.B. anti-senser DNA, in die pflanzliche Zelle einzuschleusen und gegebenenfalls in das Pflanzengenom zu integrieren.

Ein welterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung betrifft daher die Herstellung von pflamzlichen Rezipienten-Zellen, welche besagtes Strukturgen oder sonstige wünschenswerte Gene bzw. Genfragmente oder sonstige nützliche DNA-Sequenzen in ihr Genom eingebaut enthalten,

Ebenfalls umfasst vom breiten Konzept dieser Erfindung sind somit transgene Pflanzen, insbesondere aber transgene fertile Pflanzen, die mit Hilfe des zuvor beschriebenen erfindungsgemässen Verfahrens transformiert worden sind sowie deren asexuelle und/oder sexuelle Nachkommenschaft, welche noch die durch die Transformation der Mutterpflanze bedingte(n) neue(n) und wünschenswerte(n) Eigenschaft(en) aufweisen.

Unter den Begriff der asexuellen und/oder sexuellen Nachkommenschaft transgener Pflanzen fallen definitionsgemäss im Rahmen dieser Erfindung somit auch alle Mutanten und Varianten die mit Hilfe bekannter Verfahren, wie z.B. durch Zelfusionen oder Mutantenselektion gewonnen werden können, und welche noch die charakteristischen Eigenschaften der transformierten Ausgangspflanze aufweisen, sowie sämtliche Kreu-

zungs- und Fusionsprodukte mit dem transformierten Pflanzenmaterial.

Ein weiterer Gegenstand dieser Erfindung betrifft das Vermehrungsgut transgener Pflanzen.

Unter Vermehrungsgut transgener Pflanzen soll im Rahmen dieser Erfindung jedes beliebige pflanzliche Material verstanden werden, das sich auf sexuellem oder asexuellem Wege bzw. in-vivo oder in-vitro vermehren lässt. Als besonders bevorzugt sind im Rahmen dieser Erfindung in erster Linie Protoplasten, Zellen, Kaili, Gewebe, Organe, Samen, Embryonen, Pollen, Eizellen, Zygoten anzusehen, sowie jedes betiebige andere Vermehrungsgut das von transpenen Pflanzen erhalten werden kann.

Pflanzenteile, wie z.B. Blüten, Stengel, Früchte, Blätter, Wurzeln, die von transgenen Pflanzen oder deren Nachkommen stammen, die zuvor mit Hilfe des erindungsgemässen Verfahrens transformiert worden sind und die somit wenigstens zum Teil aus transgenen Zellen aufgebaut sind, sind ebenfalls Gegenstand dieser Erfinrium.

Das erfindungsgemässe Verfahren eignet sich für die Transformation aller Pflanzen, insbesondere solchen der systematischen Gruppen Anglospermae und Gymnospermae.

Unter den Gymnospermae sind von besonderem Interesse die Pflanzen der Klasse Coniferae.

Unter den Angiospermae sind neben den Laubbäumen und Sträuchern von besonderem Interesse Pflanzen der Famillen Solanaceae, Cruciferae, Compositae, Liflaceae, Vitaceae, Chenopodiaceae, Rutaceae, Allisceae, Amarylidaceae, Asparagaceae, Orchidaceae, Palmae, Bromeliaceae, Ruthaceae, Theaceae, Mussecae, Malvaceae oder Gramineae und der Ordnung Leguminosae und hier vor allem der Famille Papifionaceae. Bevorzugt sind Vertretter der Familien Solanaceae, Cruciferae und Gramineae.

Zu den Zielkulturen im Rahmen der vorliegenden Efrindung Zählen beispielsweise auch jene, ausgewählt aus der Reihe: Fragaria, Lotus, Medicago, Onobrychis, Tiflolium, Trigonella, Vigna, Citrus, Linum, Geranlum, Manihot, Dauus, Arabidopsis, Brassica, Raphanus, Sinapis, Afropa, Capsicum, Datura, Hyoseyarmus, Lycopersion, Nicotlana, Solanum, Petunia, Dolgitalis, Majorana, Cichorium, Hellanthus, Lactuca, Bromus, Gossypium, Asparagus, Antirnhinum, Hemerocallis, Niemesia, Pelargonirum, Panicum, Pennisetum, Ranunculus, Senecio, Salpiglossis, Cucumis, Browallia, Glycime, Lolium, Zeriticum, Sorphum, Jonoca, Passilliora, Cyclamen, Malus, Prunus, Rosa, Rubus, Populus, Santalum, Allium, Lilium, Narcissus, Ananas, Arachis, Phaseolus und Pisum.

Besonders geeignet und damit bevorzugt für die Verwendung in dem erfindungsgemässen Verfahren sind embryonale undfoder meristematische Strukturen, die entweder isoliert oder im Verband der Gesamtpflarze vorliegen können. Da ein Regeneration garzer Pflanzen ausgehend von embryonalen undfoder meristematischen Strukturen auch für eine Vielzahl monokotyler Pflanzen mittlerweile möglich ist, können im Rahmen der vorliegenden Erfindung auch die folgenden Pflanzen verwendet werden: Lolium, Zea, Triticum, Sorghum, Saccharum, Bromus, Oryzae, Avena, Hordeum, Secale und Satafa.

Die reifen Pflanzen, die aus transformierten Pflanzenzellen herangezogen wurden, werden zur Samenproduktion mit sich selbst gekreuzt. Einige der Samen enthalten die Gene, die für eine nützliche und wünschenswerte Eigenschaft kodieren in einem Verhältnis, das genau den etablierten Gesetzen der Vererbung gehorcht. Diese Samen können zur Produktion transgener Pflanzen verwendet werden.

Homozygote Linien können durch wiederholte Selbstbestäubung und Herstellung von Inzuchtlinien gewonnen werden. Diese inzuchtlinien können dann wiederum zur Entwistdung von Hybriden erwendet werden, Bei diesem Verfahren wird eine Inzuchtlinie, die besagtes Fremdgen enthält mit einer anderen Inzuchtlinie zur Produktion eekreuzt.

Nach der allgemeinen Beschreibung der vorliegenden Erfindung soll nun zum besseren Verständnis auf spezifische Ausführungsbeispiele Bezug genommen werden, die zum Zwecke der Illustration in die Beschreibung mitaufgenommen werden, und die keinen limitierenden Charakter haben, es sei denn, es wird speziell darauf hingewiesen.

# Nichtlimitierende Ausführungsbeispiele

# 1. Herstellung der DNA/Goldpartikelsuspension

### 1.1 Plasmid

Im Rahmen der nachfolgenden Transformationsexperimente wird das Plasmid pBI221 verwendet, welches ein p-Glucuronidiase-Erzym exprimiert. Dieses Plasmid ist beit CLONTECH, p30 Acto CA, USA sowie bei der GENOFIT in Genf erhälltich. Detaillierte Angaben zu dessen Konstruktion und Zusammensetzung sind in einer Publikation von Jefferson et al. (1988) enthalten.

Für die nachfolgend im Detail beschnebenen Transformationsexperimente wird das Plasmid pBI221 in einer 'super-coiled' Konfiguration verwendet und zwar in einer Konzentration von ca. 1.25 µg DNA/µ H<sub>2</sub>O. Die

DNA-Lösung wird bei -20°C gelagert und erst kurz vor Gebrauch aufgetaut.

### 1.2 Herstellung der Goldpartikel

Zu 10 ml einer wässrigen Lösung von 1% Tetrachtorgoldsäure [H,AuCl<sub>2</sub>):3H<sub>2</sub>O; Merck No. 1582] werden in einem spitz ausstufenden 15 ml Plastik-Zentrfugenröhrchen 200 µl eines photographischen Entwicklers [z.B. Rondiaf, unverdünnt (AGFA)] rasch (10 s) zupipeitler. Der gesamte Ansatz wird anschliessend einmal kurz geschüttelt. Nach einer Inkubationszeit von 30 s bei Raumtemperatur wird die Reduktionsreaktion durch zugabe von 2 ml photographischem Fixierer [z.B. Ilfospeed\*, käufliche Stammlösung 1 + 4 mlt H<sub>2</sub>O dest. verdönnt: Ilforf Foto AGI osstonot.

Die Suspension wird anschliessend 5 Minuten bei 2.2 k v g zentrfüglert [Ausschwingnoter, z.B. Christ Labonge, HERAEUS], der Überstand verworfen und der verbielbende Rückstand in 1.5 ml H<sub>2</sub>O resuspendlert und in ein Eppendorfgefäss überführt. Mit einer zweiten Zentrifügsalon (§ Minuten bei 10 k v.g. Eppendorfzenträuge, Festwinkelrotor) wird das restliche Füxersalz ausgewaschen. Der Rückstand wird in 1.1 ml H<sub>2</sub>O resuspendiert und anschliessend in zwei Allousb bei 1 bar und 120°C autoklaviert.

Die autoklavierte Suspension enthät 0.5 (± 0.1) × 10° Gold- Partikel/ml. Der mittlere Partikeldurchmesser beträgt 1.6 µm ± 0.01 µm (Standardfehler des Mittelwertes) mit einem maximalen Partikeldurchmesser von 2.5 µm (ein Partikel aus ca. 50). Die autoklavierte Suspension wird im Kühlschrank aufbewahrt und erst kurz vor Gebrauch resuspendiert.

# 1.3 DNA/Goldpartikel-Gemisch

Unmittelbar vor Gebrauch werden die folgenden Komponenten zusammenpipettiert:

3 μ1	pBI221 'super-coiled' DNA
6 µl	Goldsuspension

Als Kontrolle dient eine Lösung gleicher Zusammensetzung, wobei jedoch anstelle der pBI221 Plasmid DNA Wasser verwendet wird. In einem der durchgeführten Experimente wird die Goldsuspension mit 1 + 9 mit H<sub>2</sub>O verdünnt.

# 2. Vorbereitung des zu transformierenden Pflanzenmaterials

### 2.1 Maisembryonen

25

30

Die Embryonen werden kurz vor der Reife aus noch unreifen Maiskörnern freipräpariert und auf einem Medium nach Murashige und Skoog (1962) [vergl. Tabelle 1] in kleinen Petrischalen abgelegt.

### 2.2 Montage der Maisembryonen

2% Agarose mit 10 mM CaCl<sub>2</sub> wird auf sterile Thermanoxplättchen [22 x 60 mm, Miles Laboratories, Naperville, USA] so ausgegossen, dass eine gleichmässige, ca. 1 mm starke Agaroseschicht entsteht. Die Embryonen werden anschliessend mit Hilfe eines Tropfens (< 10 μ) 4% Adjinat [z.B. Filter-sterilisiertes Natrium-Alginat, Fluka No. 71238] auf der Agarose montiert, wobei darauf zu achten ist, dass das Scutellum nach oben gerichtel ist. Das Alginat wird vor dem Beschiessen ca. 2-3 Stunden in einer feuchten Kammer erhärtet.

Die Montage der Embryonen kann auf verschiedene Art und Weise durchgeführt werden. Bevorzugt ist ein Verfahren, bei dem die Embryonen mit Hilfe einer Drahtschlinge aus ihrer Nährfösung entnommen und, nach Beseitigung des vorhandenen Flüssigkeitsüberschusses mit Hilfe eines Filterpapiers, unter dem Stereomäroskop auf die Agaroseunterlage aufgeklebt werden. Der Alginatüberschuss wird mit einem sterlen Filterpapier abgesaugt. Anschliessend lätist man das Alginat 2-3 Stunden in einer feuchten Kammer auskräten. Auf eine Agaroseunterlage können auf diese Weise bis zu 40 Embryonen und mehr nebeneinander montiert werden.

Unmittelbar vor dem Beschiessen wird die Agaroseunterlage mit mit einem Sklapell zerschnitten, so dass ieder Embryo mitsamt der Agaroseunterlage einzeln auf einen sterilen Objekttäger aufgesetzt werden kann.

Dieser wird dann an die Probenkammer anstelle der Vorrichtung 23 der zuvor im Detail beschriebenen Apparatur eingebracht. Durch das Anlegen eines Wasserstrahlpumpenvakuums wird der Objektträger mit dem aufgesetzten Embryo an der Apparatur angesaugt, wobei er aber verschiebbar bleibt.

# 3. Schiessvorgang

# 3.1 Zielen

Ein fest markiertes Fadenkreuz markiert die Verlängerung der Schussachse. Durch Peilen vom Fadenkreuz auf die Mündung und verschieben des Objektträgers wird der Embryo in die Schussachse gebracht.

### 3.2 Laden der Kanüle

Zum Laden der zuvor im Detail beschriebenen Kanüle wird diese vorübergehend aus der Druckkammer 1 entfernt. Das Paraffin [MERCK No. 7174], das als Verdrängungsflüssigkeit im Dosieraggregat 45-49 fungiert, wird vorgetrieben bis der Meniskus an der Kanülenöffnung erschelnt. Ein ca. 1 µl umfassender Tropfen der fertigen Suspension wird mit der Pipette aufgesetzt und mit Hilfe des Dosieraggregats 45-49 in die Kanüle hereingezogen. Die Kanüle fasst 2 µl bis 3 µl Suspension. Wenn der letzte der auf die zuvor beschriebene Weise aufgesetzten Tropfen ganz in der Kanüle verschwunden ist, wird der Suspensionsmeniskus soweit vorgeschoben, bis er mit dem Kanülenende bündig ist und die Kanüle wieder in die Druckkammer 1 eingeschraubt.

# 3.3 Einschiessen der DNA-/Goldpartikel-haltigen Suspension in die Maisembryonen

Für das Einschlessen der DNA- und Goldpartikel-haltigen Suspension in die

Maisembryonen werden die folgenden Paramter an der erfindungsgemässen Vorrichtung eingestellt :

- Evakuieren der Probenkammer 2 mittels einer Wasserstrahlpumpe (ca. 500 mbar).
- CO<sub>2</sub> Druck beim Schuss: 57 bar bei 20°C.
- Dauer des einzelnen Schusses : 2 ms
- Arbeitsabstand (Mündung 42a der Kanüle 42-Probe) : 10 mm
- Kapillare (17) : Glaskapillare mit einer Länge von 10 mm und einem Durchmesser von 300 μm.
  - Winkel α zwischen Kanüle und der Vertikalen : 90°
  - Anzahl Schüsse pro Embryo: 1 oder 5 (gemäss Tabelle 2)
  - Volumen Ladung/Embryo ; 0,2 ul
- Modus :
- a) 1 Schuss :

25

- 0,2 µl Suspension (= Ladung) → 1 Schuss b) 5 Schüsse: 0,1 μl Suspension (= Ladung) → 2 Schüsse

  - 0,1 µl Suspension (= Ladung) → 3 Schüsse

# 4. Kultivierung der transformierten Embryonen

Nach dem Beschuss mit der DNA-/Partikel-haltigen Suspension wird der Embryo aus dem Alginat herausgelöst und in einem Medium nach Murashige und Skoog (vergl. Tabelle 1) kultiviert. Dabei werden je 5 bis 7 Embryonen auf 0.5 ml Medium in Vertiefungen von Gewebekulturplatten (mit Deckel) [Costar-Platten mit 24 Vertiefungen (Durchmesser: 16 mm); COSTAR, Cambridge, USA] gegeben. Es werden vorteilhafterweise nur die inneren Vertiefungen mit Embryonen belegt, während die äusseren mit je 1 ml H2O gefüllt werden, sodass das gesamte System als feuchte Kammer dient. Die Embryonen werden für einen Zeitraum von 48 Stunden bei Zimmertemperatur und Tageslicht [unterstütz durch Kunstlicht : OSRAM L 36 W/77 Fluora in einem Abstand von 15 cm] kultiviert.

### 5. GUS (β-Glucuronidas)- Nachweis

Der Nachweis einer vorübergehenden Expression ('transient expression') des β-Gucuronidase-Gens erfolgt mit Hilfe einer Modifikation des bei Mendel et al (1989) beschriebenen Verfahrens.

# Reaktions-Lösungen:

Lösung (a):

Einzelkomponente	Stammlösung	Volumen	Endkonzentration
K/Na Phosphatpuffer, (pH 7.0)	0.5 M	1000 µ1	0.1 M
Na-EDTA	100 mM	500 µ1	10 mM
Triton-X	1.0 %	500 µ1	0.1 %
Kaliumferricyanid II	50 mM	لبر 500	5 mM
Kaliumferricyanid III	50 mM	500 µl	5 mM
H <sub>2</sub> O		2000 µl	

# Lösung (b) :

15

25

Substratiosung bestehend aus : 5 mg 5-Brom-4-chlor-indol-3-yl-β-D-glucuronsäure [Clontech Laboratories, Palo Alto, USA] gelöst in 50 μl Dimethylformamid. Diese Substratiosung wird stets frisch angesetzt.

### Lösung (c):

Die Lösungen (a) und (b) werden miteinander vermischt und sofort für den GUS-Nachweis verwendet. Dies führt in Abweichung von Mendel et al (1989) zu einer Substratkonzentration von 0.1%.

Für den GUS-Nachweis wird zunächst die die Embryonen umgebende Nährlösung mit Hilfe einer Pipette aus den Vertiefungen der Gewebekulturplatten entfernt und durch jeweils 0,5 ml Lösung (c) ersetzt (ausreichend für jeweils 5 bis 7 Embryonen). Die geschlossene Kulturplatte wird dann 24 Stunden bel 37°C Im Brutschrank inkubiert.

Nach 24 Stunden sind blaue Flecken auf den Embryonen zu erkennen, die das Vorliegen einer GUS-Attivität in den embryonalen Zellen anzeigen. Die Flecken verden unter dem Stereomikroskop ausgezählt. Die Tabelle 2 gibt die Ergebnisse eines repräsentativen Versuches wieder, wobel bei positiven Embryonen bis zu 14 Flecken gezählt werden kontren. Die Kontrollen waren dasgegen aussanhenlos engetiv.

### 6. Transformation von Bakterienzellen

### 6.1 Transformation von E. coll Zellen

Escherichia coli Zellen des Stammes JM101 [Yanisch-Perron et af (1985)] werden in einem der üblicherweise verwendeten Medien, z.B. einem LM-Medium [Miller JH (1977)], auf Nitrozelluloseflitern kultiviert. Die Filter werden in Quadrate von ca. 0.5 cm zerschnitten und ein Agarosestückchen [2%] gleicher Grösse aufgeleot.

Dies wird anschliessend in die Probenkammer eingebracht, wie in Beispiel 2.2. im Detail beschrieben. Für das Einschliessend er pUC18 [Plasmid:DNA- und Gödparflick-haltigen Supension in die Bakterierzellen werden die folgenden Paramter, die während des gesamten Experiments unverändert bleiben, an der erfindungsermässen Vorrichtung einsestellt :

- Evakuieren der Probenkammer 2 mittels einer Wasserstrahlpumpe (ca. 900 mbar).
- CO2-Druck beim Schuss : 55 bar bei 20°C.
- Dauer des einzelnen Schusses : 2 ms
- Arbeitsabstand (Mündung 42a der Kanüle 42-Probe) : siehe Tabelle 1
  - Kapillare (17): Glaskapillare mit einer Länge von 10 mm und einem Durchmesser von 200 μm.
  - Winkel α zwischen Kanüle und der Vertikalen ; 45°
  - Modus: Die Schüsse werden an drei verschiedene Stellen des Filterquadrates plaziert, wobei pro Stelle jeweils drei Schüsse [20 nl DNA/Partikel Suspension pro Schuss] abgegeben werden.

Die DNA-Konzentration sowie die Konzentration der Partikel in der Suspension, desweiteren die Grösse der Partikel und der Arbeitsabstand werden gemäss den Angaben in Tabelle 1 im Verlaufe des Experiments variiert

Nach Beendigung des Schiessvorganges werden die Proben 1 Stunde in einem Flüssigrnedium [LM-Medium] Inkubiert um die Bakterien von den Filtern zu lösen. Danach wird die bakterielle Suspension auf einem

festen LM-Selektionsmedium ausylattiert, das mit 100 µg/ml Ampicillin und 1.5% Agar angereichert ist. Nach einer 24 stündigen Inkubation auf besagtem Medium werden die Kolonien gezählt (siehe Tabelle 1). Eine Auswahl positiver Kolonien wird auf seinen Plasmidgehalt hin untersucht.

Plasmid-DNA wird von den Bakterien isoliert und auf einem Gel aufgetrennt. Die Grösse der DNA wird bestimmt anhand eines Molekulargewichts-Markers [BRL; Belhseda Research Laboratories Life Technolgies; #5615 SA/SB] sowie eines Standard-Plasmids [pUC18 geschnitten mit BamHl; 2.7 Kbp]. Alle getesteten positiven Kolonien erhielten das korrekte pUC18 plasmid.

Die Kontrollen werden nur mit den Partikeln, aber ohne DNA beschossen oder sie werden ohne vorheriges Beschlessen in einem Überschuss von DNA inkubiert. Sämtliche Kontrollen waren negativ.

Da der Durchmesser der Bakterien kleiner ist als die Patikalgrösse, ist es unwahrscheinlich, dass eine Zelle, in die ein solcher Patikal eindringt, überlebensfähig ist. Man kann daher davon ausgehen, dass im Fale eines Transgenen Ereignisse der Partikel die Zellwand sowie die vorhandenen Membranen nur soweit Verlezt hat, dass es den DNA Molektien möglich ist durch kleine, reversible Öffnungen in die Zelle zu gelangen, während der Goldpartikel selbet ausserhalb der Zelle verbleibt.

Bei den hier beschriebenen Verfahren zur Kultivierung von E. coll sowie zur Isolierung und Charakterisierung von E. coll Plasmiden handelt es sich um Standardverfahren, die dem Fachmann auf diesem Gebiet bestens bekannt sind und die z.B. bei Maniatis et af (1982) im Detail beschrieben sind.

# 6. Transformation von Tabakzellen aus Mikrokalli mit dem Neomycinphosphotransferase-Gen

Tabak-Kallus wird in Analogie zu den in den Beispielen 1 bis 5 beschriebenen Verfahren mit dem Neomycinphosphotransferase-Gen transformlert.\_

Die stabile Integration des Gens ins pflanzliche Genom konnte anhand von Southern Biot Daten verifiziert werden.

# 7. Tabellen

<u>Tabelle 1:</u> Hormon-freies Medium nach Murashige und Skoog (1962) [MSO-2 Medium; pH 5.8]

	Einzelkomponente	Konzentration [mgll]
10	CaCl <sub>2</sub> x 2H <sub>2</sub> O	440
	NH <sub>4</sub> NO <sub>3</sub>	1650
15	KNO <sub>3</sub>	1900
	кі	0.83
	CoCl <sub>2</sub> x 6H <sub>2</sub> O	0.025
20	KH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	170
	H <sub>3</sub> BO <sub>3</sub>	6.2
	Na <sub>2</sub> MoO <sub>4</sub> x 2H <sub>2</sub> O	0.25
25	MgSO <sub>4</sub> x 7H <sub>2</sub> O	370
	MnSO <sub>4</sub> x 4H <sub>2</sub> O	22.3
30	CuSO <sub>4</sub> x 5H <sub>2</sub> O	0.025
	ZnSO <sub>4</sub> x 7H <sub>2</sub> O	8.6
	FeSO <sub>4</sub> x 7H <sub>2</sub> O	27.85
35	Na <sub>2</sub> EDTA	37.25
	Glycin	2.0
	Inosit	100
40	Nikotinsäure	0.5
	Pyridoxin HCI	0.5
45	Thiamin HCl	0.1
~ [	Saccharose	20.000

<u>Tabelle 2:</u> Ergebnisse der in den Beispielen 1 bis 5 beschriebenen Transformationsexperimente

5		Anzahl der behandelten Embryonen	Anzahl der Transformanten	Transformations- frequenz [%]
10	pB1221 1) 2)	15 18	1 ,	6 50
15	3)	23	5	22
	Kontrolle			
20	1)	8	0	. 0
	2)	11	0	0
26	3)	20	0	0

In Tabelle 2 sind drei unabhängig voneinander durchgeführte Experimente wiedergegeben :
1) In Experiment 1 beträgt die Partikelkonzentration in der Suspension ca.

<sup>0,3 × 10</sup>º Part/μl In diesem Fall wurde nur 1 mal geschossen mit einem Suspensionsvolumen von 0.2 μl

<sup>2)</sup> In Experiment 2 beträgt die Partikelkonzentration in der Suspension ca.

<sup>0.3 × 108</sup> Port/ul

Ein Suspenskonsvolumen von 2 x 0. 1 µl wird auf 5 Schüsse verteilt.

3) In Experiment 3 beträgt die Partikelkonzentration in der Suspension ca.

<sup>0,3 × 10&</sup>lt;sup>5</sup> Part/μl

Ein Suspensionsvolumen von 2 × 0.1 μl wird auf 5 Schüsse verteilt.

Tabelle 3: Resultate der in Beispiel 6 beschriebenen Transformationsexperimente

5	Tabelle	<u>3</u>		ï						
	Param	eter						Ergel	onisse	
	#	a	b	С	đ	е	f	g	h	i
10	13/1	7	63	0.5	1.0	lx	10	0	0	0
	13/2	9	72	1.5	1.5	10x	7	6	50	2
15	13/3	18	162	5.0	1.5	10x	3	42	83	11

Legende:

- #: Zahl der Experimente
- a: Zahl der Filterquadrate (= Proben, 9 Schüsse je Probe)
- b: Gesamtzahl der pro Experiment abgegebenen Schüsse
  - c: Konzentration des in der DNA/Partikel-Suspension vorliegenden Plasmids in µg/µl.
- d: Partikeldurchmesser in µm
- e: Partikelkonzentration, angegeben als arbiträre Grau-Stufen
- f: Arbeitsabstand in mm. Dabei handelt es sich um die Distanz zwischen der Spitze der
  - Glaskapillare und der Probenoberfläche. g: Zahl positiver Kolonien
  - h: Anzahl derjenigen Proben in %, die positive Kolonien enthalten.
  - i: Maximale Zahl positiver Kolonien pro Probe

# 35 Literaturverzeichnis

- 1. Birk et al, Biochim. Biophys. Acta, 67: 326-238, 1963
- 2. Cashmore A, "Genetic Engineering of Plants, an Agricultural Perspective", Plenum, New York, 1983, Seite 29-38
- 3. Chilton M-D, Scientific American, 248: 50-59, 1983
  - 4. Christon et al, Plant Physiol., 87: 671-674, 1988
    - 5. De La Pena et al, Nature, 325 : 274-276, 1987
    - 6. Frank G et al, Cell, 21: 285-294, 1980
    - Gardner RC et al. Nucl. Acids Res., 9: 2871-2888, 1981
  - 8. Grimsley NH et al, Nature, 325: 177-179, 1987
  - 9. Hemalsteens JP et al, EMBO J., 3: 3039-3041, 1984
  - 10. Hilder VA et al, Nature, 330 : 160-163, 1987
  - 11. Hohn T et al, "Molecular Biology of Plant Tumors", Academic Press, Seite 549-560. 1982
  - 12. Hooykaas-Van-Slogteren et al, Nature, 311: 763-764, 1984
- 13. Howard et al, Planta, 170: 535, 1987
  - 14. Jefferson et al, Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 83: 8447-8451, 1986
    - 15. Klein et al, Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 85: 4305-4309, 1988
  - 16. Maniatis et al, Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Laboratories, 1982
  - 17. Mendel et al, Theor. Appl. Genet., 78: 31-34, 1989
  - 18. Miller JH, Experiments in Molecular Genetics, 1972, Cold Spring Harbor Laboratory, New York, 3rd ed., 1977, p. 433
    - 19. Morelli et al, Nature, 315 : 200, 1985
    - 20. Morikawa H und Yamada Y, Plant Cell Physiol., 26: 229-236, 1985

- 21. Murashige und Skoog, Physiol. Plant., 15: 473, 1962
- 22. Nomura K und Komamine A, Plant Sci., 44: 53-58, 1986
- 23. Paszkowski J et al, EMBO J. 3: 2717-2722, 1984
- 24. Potrykus I et al, "Direct Gene Transfer to Protoplasts : An Efficient and Generally Applicable Method
- for Stable Alterations of Plant Genoms" in : Freeling M (ed.), Plant Genetics, A.R. Liss Inc., New York,
- pp. 181-199, 1986
- 25. Spena et al, EMBO J, 4: 2736, 1985
- 26. Steinbiss HH und Stable P, Protoplasma, 116: 223-227, 1983
- 27. Vieira and Messing, Gene 19: 259-268, 1982
- 28. Yanisch-Perron et al, Gene 33: 103, 1985
- 29. EP-A 0 270 356

# Ansprüche

15

10

- 1. Verfahren zur genetischen Transformation von Zellen, insbesondere Pflanzenzellen durch Beschuss der Zellen mit DNA mit sich führenden Mikroprojektilen, insbesondere Gold- oder Wolframpartikeln in Mikrometergrösse mit einem Impuls so, dass die Mikroprojektile in die zu transformierenden Zellen eindringen oder diese zumindest soweit verletzten, dass die DNA in die Zelle vordringen kann, dadurch gekennzeichnet, dass die Mikroprojektile in einer Lösung der DNA suspendiert werden und durch einen Druckstoss aus dieser Lösung heraus zusammen mit dieser fein zerstäubt und in Richtung auf die zu transformierenden Zellen beschleunigt werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der bei der Zerstäubung entstehende, die Mikroprojektile und an diesen anhaftende DNA enthaltende Nebel durch eine auf die zu transformierenden Zellen ausgerichtete Restriktion (17) in Form einer Blende oder einer Kapillare gepresst und dadurch auf die Zellen hin beschleunigt und fokussiert wird.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die zu transformierenden Zellen zumindest während ihres Beschusses mit den Mikroprojektilen in einem zumindest teilweise evakulerten Raum (2) angeordnet werden.
  - Verfahren nach einem der Ansprüche 1-3, dadurch gekennzeichnet, dass jeweils ein Tropfen (T) DNA-Lösung mit darin suspendierten Mikroprojektilen bereitgestellt und dieser Tropfen dann durch den Druckstoss zerstäubt wird.
    - 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Tropfen (T) in einer geraden Linie (A) mit der Restriktion (17) und den Zellen angeordnet wird und dass die Hauptausbreitungsrichtung des Druckstosses kollinear mit dieser Linie verlaufend gewählt wird.
  - 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, dass als Mikroprojektile Partikeln, insbesondere Goldpartikeln im wesentlichen einheitlicher Grösse im Bereich von 20 nm bis 5 um, vorzugsweise 1,2-1,5 µm Durchmesser verwendet werden.
- 7. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Volumen eines Tropfens (T) im Bereich von 10-500 nl, vorzugsweise etwa 50-150 nl gewählt wird.
  - 8. Verfahren nach den Ansprüchen 2 und 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Abstand zwischen dem Tropfen (T) und der Restriktion (17) vorzugsweise im Bereich von etwa 5-20 mm so gross gewählt wird, dass kein geschlossener Flüssigkeitfaden in die Restriktion eintreten kann.
  - 9. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Tropfen (T) am Austrittsende (42a) einer zur Vertikalen (V) geneigten Kanüle (42) erzeugt wird, wobei der Winkel (a) der Kanüle zur Vertikalen (V) in Abhängigkeit von der Grösse der Mikroprojektile und der Viskosität der die suspendierten Mikroprojektile enthaltenden DNA-Lösung so gewählt wird, dass die Konzentration der suspendierten Mikroprojektile in aufeinanderfolgenden Tropfen im wesentlichen konstant bleibt.
  - 10. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Restriktion (17) einen freien Durchfluss-

durchmesser im Bereich von 20-300 µm aufweist.

5

- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Restriktion eine Kapillare (17) mit einem Innendurchmesser von 10 μm bis 500 μm und mit einer Länge von 1-20 mm verwendet wird.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-11, dadurch gekennzeichnet, dass der Druckstoss im Bereich von 2-10000 bar, vorzugsweise im Bereich von einigen zehn bar bis einigen hundert bar gewählt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1-12, dadurch gekennzeichnet, dass bei einer DNA-Konzentration im Bereich von einigen Zehntel µg pro µl gearbeitet wird.
- 14. Vorrichtung zum Einbringen von DNA mit sich führenden Partikeln in insbesondere pflanzliche Zellen, insbesondere zur geneischen Transformation dieser Zellen, mit einem Träger (25) für die Zellen und mit Mittellen (3) zur Beschleunigung der Partikeln zum Zellenträger hin, gekennzeichnet durch Dosiermittel (4), um ein definiertes Volumen (T) einer Partikeln und DNA enthaltenden Suspension bereitzustellen und femer dadurch, dass die Mittel (3) zur Beschleunigung der Partikeln dazu ausgebildet sind, dieses Volumen (T) in einen fehen Nebel zu zerstüben und diesen Nebel zum Zellenträger (25) hin zu beschleunigen.
- 15. Vorrichtung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine im wesenflichen langgestreckte Druckkammer (1) umfasst, an deren einem Ende eine Einrichtung (31) zur Erzeugung eines Druckstosses angeordnet ist und deren anderes Ende in eine Restriktion (17) ausm\u00e4ndet, dass der Zellentr\u00e4ger (25) in der Verl\u00e4ngerung der Druckkammer (1) mit der Restriktion (17) fluchtend im Abstand (b) zu dieser angeordnet ist, und dass die Doslemtittel (4) eine Sowelt in die Druckkammer (1) hineinragende Kam\u00dfu (42) aufwelsen, dass die M\u00fcndung (42a) der Kan\u00fcle, die Restriktion (17) und der Zellentr\u00e4ger (25) im wesenlichen auf einer geraden, zur L\u00e4ngsachse (A) der Druckkammer (1) parallelen oder mit dieser zusammenfallenden Linie liegen.
  - 16. Vorrichtung nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Dosiermittel (4) eine die Kanüle (42) speisende einstellbare Dosiereinrichtung (44-49) umfassen, welche dazu befähigt ist, an der Mündung (42a) der Kanüle (42) gelichbleibende Suspensions-Tropfen (T) definierten einstellbaren Volumens entstehen zu lassen.
  - Vorrichtung nach Anspruch 15 oder 16, dadurch gekennzeichnet, dass der Winkel (α), unter dem die Kanüle (42) in die Druckkammer (1) ausmündet, verstellbar ist.
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-17, dadurch gekennzeichnet, dass die Druckkammer (1) am restriktionsseitigen Ende sich gegen die Restriktion (17) hin verjüngend ausgebildet ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass die Druckkammer (1) um ihre Längsachse
   (A) wenigstens begrenzt verdrehbar angeordnet ist.
  - 20. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-19, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine mit einem Anschluss (28) für eine Saugquelle (5) versehene, wenigstens teilweise evakulerbare Probenkammer (2) aufweist, in welche die Restriktion (17) mündet und in welcher der Zellenträger (25) angeordnet ist.
  - Vorrichtung nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, dass der Zellenträger (25) innerhalb der Probenkammer (2) wenigstens quer zur Längsrichtung (A) der Druckkammer (1) verstellbar angeordnet ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass die Probenkammer (2) einen abnehmbaren Tail (23) aufweist, und dass der Zeilenträger (25) zusammen mit Justiermitteln (27) zu seiner örtlichen Verstellung in diesem abnehmbaren Teil (23) der Probenkammer (2) angeordnet ist.
  - Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-22, dadurch gekennzeichnet, dass in der Kanüle (42) oder in einer Zuleitung zu dieser ein Rückschlagventil (43) vorgesehen ist.
  - Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-23, dadurch gekennzeichnet, dass die Einrichtung zur Erzeugung eines Druckstosses ein druckluft- oder druckgasbetriebenes pistolenartiges Gerät (31) ist.

- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-24, dadurch gekennzeichnet, dass die Restriktion (17) eine Blende oder eine Kapillare ist.
- - Vorrichtung nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass der Innendurchmesser der Kapillare (17) etwa 10-500 μm und die Länge der Kapillare (17) etwa 1-20 mm beträgt.
- 28. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-27, dadurch gekennzeichnet, dass der Abstand der Mündung (42a) der Kanüle (42) von der Restriktion (17) etwa 5-20 mm beträgt.
  - Verfahren gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass besagte Zellen als Bestandteil einer h\u00f6her organisierten pflanzlichen Einheit vorliegen.
  - Verfahren gemäss Anspruch 29, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um einen wenig-zeiligen Gewebeverband handelt insbesondere aber um einen meristematischen Gewebeverband.
  - Verwendung der Vorrichtung gemäss einem der Ansprüche 14 bis 28 zur Transformation pflanzlicher Zeilen.
    - 32. Transgene Pflanzenzelle, isollert oder als Bestandteil einer h\u00f6her organisierten Einheit, transformiert nach einem Verfahren gem\u00e4ss einem der Anspr\u00fcche 1 bis 13.
- 25 33. Transgene Pflanze, regeneriert aus einer Pflanzenzelle gemäs Anspruch 32.
  - 34. Bakterienzelle transformiert nach einem Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 13.
- Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, dass man eine gemäss einem oder Anspruche 1 bis 13 oder 29 transformierte Pflanzenzeille zu einer ganzen, transgenen Pflanze regeneriert
  - 36. Verfahren gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagter Zelle um eine prokaryontische Zelle handelt.
  - Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagter Zelle um eine Bakterienzelle handelt.

# Anspruch für folgenden Vertragsstaat : ES

- 1. Verfahren zur geneitschen Transformation von Zellen, insbesondere Pflanzenzellen durch Beschuss der Zellen mit DNA mit sich führenden Mikroprojektilen, insbesondere Gold- oder Wolframpartiklen in Mikrometergrüsse mit einem Impuls so, dass die Mikroprojektile in die zu transformierenden Zellen eindringen oder diese zumindest soweit verfetzlen, dass die DNA in die Zellev ordringen kann, dedurch gekennzeichnet, dass die Mikroprojektile in ierter Lisung der DNA suspendiert werden und durch einen Druckstoss aus dieser Lösung heraus zusammen mit dieser fein zerstäubt und in Richtung auf die zu transformierenden Zellen beschleunist werden.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der bei der Zerstäubung entstehende, die Mikroprojektile und an diesen anhaftende DNA enthaltende Nebel durch eine auf die zu transformierenden Zellen ausgerichtete Restriktion (17) in Form einer Blende oder einer Kapillare gepresst und dadurch auf die Zellen hin beschleunigt und fokussiert wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die zu transformierenden Zellen zumindest während ihres Beschusses mit den Mikroprojektilen in einem zumindest teilweise evakuierten Raum (2) angeordnet werden.
  - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-3, dadurch gekennzeichnet, dass jeweils ein Tropfen (T) DNA-Lö-

sung mit darin suspendierten Mikroprojektilen bereitgestellt und dieser Tropfen dann durch den Druckstoss zerstäuht wird

- Verfähren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Tropfen (T) in einer geraden Linie (A) mit der Restriktion (17) und den Zellen angeordnet wird und dass die Hauptausbreitungsrichtung des Druckstosses kollinear mit dieser Linie verlaufend qewählt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, dass als Mikroprojektile Partikeln, insbesondere Goldpartikeln im wesentlichen einheitlicher Grösse im Bereich von 20 nm bis 5 μm, vorzugsweise 1,2-1,5 μm Durchmesser verwendet werden.

- Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzelchnet, dass das Volumen eines Tropfens (T) im Bereich von 10-500 nl. vorzugsweise etwa 50-150 nl gewählt wird.
- 15 8. Verfahren nach den Ansprüchen 2 und 4, dadurch gekenrzeichnet, dass der Abstand zwischen dem Tropfen (T) und der Restriktion (17) vorzugsweise im Bereich von etwa 5-20 mm so gross gewählt wird, dass kein geschlossener Flüssigkeitlagen in die Restriktion eintreten kann.
  - 9. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Tropfen (T) am Austrittsende (42a) einer zur Vertikalen (V) geneigten Kanüle (42) erzeugt wird, wobei der Winkel (a) der Kanüle zur Vertikalen (V) in Abhängigkelt von der Grösse der Mikroprojektile und der Viskosität der die suspendierten Mikroprojektile enthaltenden DNA-Lösung so gewählt wird, dass die Konzentration der suspendierten Mikroprojektile in sufeinanderfolzenden Troofen im wesentlichen konstant bleibt.
  - Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Restriktion (17) einen freien Durchflussdurchmesser im Bereich von 20-300 μm aufweist.
    - Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Restriktion eine Kapillare (17) mit einem Innendurchmesser von 10 μm bis 500 μm und mit einer Länge von 1-20 mm verwendet wird.
    - 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-11, dadurch gekennzeichnet, dass der Druckstoss im Bereich von 2-10000 bar, vorzugsweise im Bereich von einigen zehn bar bis einigen hundert bar gewählt wird.
  - 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-12, dadurch gekennzeichnet, dass bei einer DNA-Konzentration im Bereich von einigen Zehntel µg pro µl gearbeitet wird.
  - 14. Vorrichtung zum Einbringen von DNA mit sich führenden Partikeln in insbesondere pflanztiche Zeilen, insbesondere zur genetischen Transformation dieser Zeilen, mit einem Träger (25) für die Zeilen und mit Mitteln (3) zur Beschleunigung der Partikeln zum Zeilenträger ihn, gekennzeichnet durch Dosiermittel (4), um ein definiertes Volumen (T) einer Partikeln und DNA enthaltenden Suspension bereitzustellen und femer dadurch, dass die Mittel (3) zur Beschleunigung der Partikeln dazu ausgeb\u00e4det sind, dieses Volumen (T) in einen feinen Nebel zu zerst\u00e4bub nud diesen Nebel zum Zeilentr\u00e4ger (25) hin zu beschleunigen.
- 15. Vorrichtung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine im wesentlichen langgestreckte 5 Druckkammer (1) umfasst, an deren einem Ende eine Einrichtung (31) zur Erzeugung eines Druckstosses angeordnet ist und deren anderes Ende in eine Restriktion (17) ausmündet, dass der Zellenträger (25) in der Verlängerung der Druckkammer (1) mit der Restriktion (17) fluchtend im Abstand (b) zu dieser angeordnet ist, und dass die Dostemtitel (4) eine soweit in de Druckkammer (1) hineitragende Kanfüle (42) aufweisen, dass die Mündung (42a) der Kanfüle, die Restriktion (17) und der Zellenträger (25) im wesentlichen auf einer geraden, zur Längsachse (A) der Druckkammer (1) parallelen oder mit dieser zusammenfallenden Linie liegen.
- 16. Vorrichtung nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Dosiermittel (4) eine die Kanüle (42) speisende einstellbare Dosiereinrichtung (44-49) umfassen, welche dazu befähigt ist, an der Mündung (42a) der Kanüle (42) gleichbleibende Suspensions-Tropfen (T) definierten einstellbaren Volumens entstehn zu lassen.
  - 17. Vorrichtung nach Anspruch 15 oder 16. dadurch gekennzeichnet, dass der Winkel (g.), unter dem die

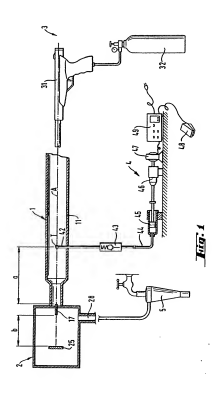
Kanüle (42) in die Druckkammer (1) ausmündet, verstellbar ist.

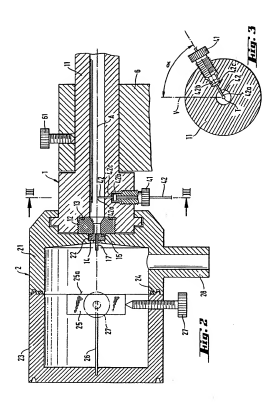
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-17, dadurch gekennzeichnet, dass die Druckkammer (1) am restriktionsseitigen Ende sich gegen die Restriktion (17) hin verjüngend ausgebildet ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass die Druckkammer (1) um ihre Längsachse
   (A) wenigstens begrenzt verdrehbar angeordnet ist.
- 20. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-19, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine mit einem Anschluss (28) für eine Saugqueile (5) versehens, wenigstens teltweise erakulerbare Probenkammer (2) aufwelst, in welche die Restriktion (17) mündet und in welcher der Zellenträger (25) angeordnet ist.
- 21. Vorrichtung nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, dass der Zellenträger (25) innerhalb der Probenkammer (2) wenigstens quer zur Längsrichtung (A) der Druckkammer (1) verstellbar angeordnet ist.
- 22. Vorrichtung nach Anspruch 21, dadurch gekennzelchnet, dass die Probenkammer (2) einen abnehmbaren Teil (23) aufweit, und dass der zellenträger (25) zusammen mit Justiermitten (27) zu seiner örtlichen Versteltung in diesem abnehmbaren Teil (23) der Probenkammer (2) angeordnet ist.
- 23. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-22, dadurch gekennzeichnet, dass in der Kanüle (42) oder in einer Zuleitung zu dieser ein Rückschlagventil (43) vorgesehen ist.
  - 24. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-23, dadurch gekennzelchnet, dass die Einrichtung zur Erzeugung eines Druckstosses ein druckluft- oder druckgasbetriebenes pistolenartiges Gerät (31) ist.
  - Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-24, dadurch gekennzeichnet, dass die Restriktion (17) eine Blende oder eine Kapillare ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass der freie Durchmesser der Blende etwa 20-300 μm beträgt.
  - 27. Vorrichtung nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass der Innendurchmesser der Kapillare (17) elwa 10-500 µm und die Länge der Kapillare (17) elwa 1-20 mm beträgt.
- Vorrichtung nach einem der Ansprüche 15-27, dadurch gekennzeichnet, dass der Abstand der Mündung (42a) der Kanüle (42) von der Restriktion (17) etwa 5-20 mm beträgt.
  - Verfahren gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass besagte Zellen als Bestandteil einer h\u00f6her organisierten pflanzlichen Einheit vorliegen.
  - 30. Verfahren gemäss Anspruch 29, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um einen wenig-zelligen Gewebeverband handelt insbesondere aber um einen meristematischen Gewebeverband.
- Verwendung der Vorrichtung gemäss einem der Ansprüche 14 bis 28 zur Transformation pflanzlicher Zel len.
  - 32. Verfahren zur Herstellung transgener Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, dass man eine gemäss einem der Ansprüche 1 oder 29 transformierte Pflanzenzelle zu einer ganzen, transgenen Pflanze regeneriert
- 33. Verfahren gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagter Zelle um eine prokaryontische Zelle handelt.
  - Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei besagter Zeile um eine Bakterienzeile handelt.

55

10

15







EP 90 81 0970

	EINSCHLÄGIG			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokumer der maßgeblich	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (tat. CL <sup>5</sup> )	
X	EP-A-0 301 749 (AG	RACETUS)	31,32	C 12 N 15/87
A	11139634110		1-30,33 -37	C 12 M 3/00 C 12 M 1/00 C 12 N 5/10
х	PROCEEDINGS OF THE SCIENCES OF THE USA Oktober 1989, Sefte Washington, DC, US; "Inheritance and ex genes in transgenic " Insgesamt *	31,32	A 01 H 5/00 C 12 N 1/21	
Α	IDEM		1-30,33 -37	
A	BIOTECHNOLOGY, Band Seiten 559-563, New KLEIN et al.: "Fact	6, Nr. 5, Mai 1988, York, US; T.M. ors influencing gene	1-37	
	delivery into zea mays cells by high-velocity microprojectiles" * Insgesamt *			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CL5)
A	TRENDS IN BIOTECHNOLOGY, Band 6, Nr. 12, Dezember 1988, Seiten 299-302, Elsevier Science Publishers Ltd, GB; J.C. SANFORD: "The biolistic process" * Insgesamt *			C 12 N C 12 M
A NATURE, Band 327, Nr. 6117. 7 13. Mai 1987, Seiten 70-73, London, 6B; T.M. KLEIN et al.: "High-velocity miroprojectiles for delivering nucleic acids into living cells" * Insecsamt **			1-37	
Dev	portierende Recherchenbericht was	-/- ike für alle Patentanspröche erstellt		
<u> </u>	Rederchment	Abeckhaldeten der Recherche		Prider
0	EN HAAG	26-03-1991	MAD	DOX A.D
¥: #	EATEGORIE DER GENANNTEN i de besonderer Bedestung allein betrach in besonderer Bedestung in Verbindun	E : Alterec Pates	g zagrunde liegende sérkument, fizs jed meldetzum veröff litung angeführtes I	BILICUS WOTON IST



Europäisches Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICH

Seite 2

EP 90 81 0970

	EINCOIN TOL	GE DOKUMENT			1 30 01 03	
	Kennzeichnung des Dokun					
Kategorie	der maßgebi	ichen Teile		Betrifft Auspruck	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CL5)	
E	WO-A-9 100 915 (B & DEVELOPMENT CORP * Page 8, lines 13	IOTECHNOLOGY RE 35 *	SEARCH 1		REXIMEGINETE (st. CL5)	
Der ve	rliegende Recherchenbericht war	de für alle Patentansprüci	e erstellt			
	Recharchesort	Abechiebeten d		ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	Profe	
DE	N HAAG	26-03-19		MADD	DX A.D.	
KATECORIE DER CENANNTEN DORUMENTE  I vis besonderer Bedering alleis betrachter  1 von besonderer Bedering au Verhübeng alle einer  Anderen Veröffentlichung denschen Ketegerie  A i technologiecher Hinturgenste  L i aus sande			der Erfindung zugrun Siteret Patentiokums nach dem Ausreldetz in der Ausreldung zu aus zudern Gründen	ide liegende 1 rat, das jedoc dum vertificat gefährter Do angeführtes E	beorien oder Grundsätze h esst am oder Sicht wurden ist kunsent Jokament	
O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		<b>A</b> :	Mitglied der gleichen Dehument	r gleichen Patentiamille, übereinstimmendes		